PE JC130

00766.000043

PATENT APPLICATION

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

ln re Ap	oplication of:)	Examiner: Ram R. Sh	ukla
AKIHIRO UMEZAWA, ET AL.) :	Group Art Unit: 1632	RECEIVED
Applica	ation No.: 09/749,728)		TEOLIVED
Filed:	December 28, 2000	:		AUG 0 8 2003
For:	THE CELL HAVING THE POTENTIALITY OF	:) :	1	TECH CENTER 1600/2900
	DIFFERENTIATION INTO CARDIOMYOCYTES)	August 6, 2003	

Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

CLAIM TO PRIORITY

Sir:

Applicants hereby claim priority under the International Convention and all rights to which they are entitled under 35 U.S.C. § 119 based upon the following Japanese Priority Applications:

No. 11-372826 filed December 28, 1999; and

No. PCT/JP00/01148 filed February $28,\,2000.$

Certified copies of the priority documents are enclosed.

Applicants' undersigned attorney may be reached in our New York office by telephone at (212) 218-2100. All correspondence should continue to be directed to our address given below.

Respectfully submitted,

Attorney for Applicants

Lawrence S. Perry

Registration No. 31,865

FITZPATRICK, CELLA, HARPER & SCINTO 30 Rockefeller Plaza
New York, New York 10112-3801
Facsimile: (212) 218-2200

NY_MAIN 368009v1

日本国特許庁

JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類は下記の出願書類の謄本に相違ないことを証明する。 This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

Date of Application: 2000

2000年 2月28日

出願番号 Application Number:

PCT/JP00/01148

出 願 人 Applicant (s):

協和醗酵工業株式会社

梅澤 明弘

秦 順一

福田 恵一

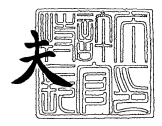
小川 聡

桜田 一洋

2003年 7月 17日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





受理官庁用与し 受理官厅配人欄 国際 出順 番号 特許協力条約に基づく国際出願 PCT/JP00/01148 運 隊 出 順 日 28.02.00 (受付印) PCT International Application 日本国特許庁 出願人は、この国際出願が特許協力条 約に従って処理されることを調求する。 出願人又は代理人の書類記号 1217 (希望する場合、最大12字) 第 1 相前 発明の名称 心筋細胞への分化能を有する成体骨髄由来細胞 金岭 II 村間 出頭軍人 氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記載;法人は公式の完全な名称を記載;あて名は郵便番号及び国名も記載) この欄に記載した者は、 発明者でもある。 電話番号: 協和醱酵工業株式会社 03-3282-0036 KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD. 〒100-8185 日本国東京都千代田区大手町一丁目6番1号 ファクシミリ番号: 6-1, Ohtemachi 1-chome, Chiyoda-ku, Tokyo 100-8185 Japan -03-3282-1527 加入電信番号: 国籍 (周名): 日本国 JP 日本国 JP 住所 (国名): この欄に記載した者は、次の すべての指定国 米国を除くすべての指定国 米国のみ 追記欄に記載した指定国 指定国についての出願人である: その他の比顺人又は発明省 氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記載;法人は公式の完全な名称を記載;あて名は郵便番号及び国名も記載) この欄に記載した者は 次に該当する: 出願人のみである。 梅澤 明弘 UMEZÁWA Akihiro 出版人及び発明者である。 〒270-0014 日本国千葉県松戸市小金 316 316, Kogane, Matsudo-shi, Chiba 270-0014 Japan 発明者のみである。 国籍 (国名): 日本国 JP 日本国 JP 住所 (国名): この欄に記載した者は、次の すべての指定国 ── 米国のみ 米国を除くすべての指定国 追記欄に記載した指定国 指定国についての出願人である: その他の出願人又は発明者が紀葉に記載されている。 到 1 / 相關 代理人又は共通の代表省、通知のあて名 次に記載された者は、国際機関において出顧人のために行動する: 代型人 共通の代表省 氏名(名称)及びあて名: (姓・名の順に記載;法人は公式の完全な名称を記載;あて名は郵便番号及び固名も記載) 散話卷号: ファクシミリ番号:

通知のためのあて名:代理人又は共通の代表者が選任されておらず、上記枠内に特に通知が送付されるあて名を記載している場合は、レ印を付す。

加入電信番号:

	2	is

順響に含めないこと。
1- 150 J.T. CO. C. VI
1. 如火雪 考及び国名も記載) この欄に記載した者は、 次に該当する:
山順人のみである。
-10 出願人及び発明者である
41-0031 Japan 発明者のみである。 (ここだと思を付したと は、以下に記入しないこ
の指定国 米国のみ 消費が振い 知嫌し 本地学問
の指定国 米国のみ
次に該当する:
出願人のみである。
出級人及び発明者である。
Japan
選明者のみである。 <i>(ここにレ印を付したとしは、以下に記入しないこ</i>
は、以下に入しないこ
36): 日本国 JP
世紀 世界 日本
が使動方次が固名も記載) この機に記載した者は、 次に該当する:
出版人のみである。
i
Japan 発明者のみである。
(名): 日本国 ID
指定国 メ国のみ 追記欄に記載した指定国 便番号及び国名も記載) この欄に記載した者は
<i>便番号及び国名も記載)</i> この欄に記載した者は、 次に該当する:
番6号 Ш鰕人のみである。
出顧人及び発明者である。
発明者のみである。 (ニニにレ則を付したとき は、以下に起入しないこと)
I .
フ: 日本国 , JP
フ: 日本国 JP 定国 ※国のみ 直記欄に記載した指定国

等マ福	国の指定				
4.9(a)の規定に基づき次の指定を行う (終当する口にレ印を仕ずこと。				
25 interpret	4.9(a)の規定に基づき次の指定を行う(験当する日にレ印を付すこと; 少なくとも1つの日にレ印を付すこと)。 元 均文中学書午				
MA		•			
	MW 7504 Walawi S D 7-444 Cut	G M ガンピア Gambia, K E ケニア Kenya, L S レソト Lesotho, L シエラ・レオーネ Sierra Leone, S Z スワジランド Swaziland, U G			
Ø E ∠	ヘ ユーラシア映像・ ヘ	シー・一、これを (地) 大家のの (地) (地)			
,	K 〇 キルギス Kyrgyzstan, K Z カザフスタン Kaze Federation, T J タジキスタン Tajikistan, T M である他の国	nia, A Z アゼルバイジャン Azerbaljan, B Y ベラルーシ Belarus, akhstan, NAID モルドヴァ Republic of Moldova, IR U ロシア Russian トルクメニスタン Turkmenistan, 及びユーラシア特許条約と特許協力条約の締約園			
X E I	ア ヨーロッパ特許: AT ナーストリア 4				
X	ヨーロップペキ字音午: A T オーストリア Austria, B E ベルギー Belgium, C II and L I スイス及びリヒテンシュタイン Switzerland and Liechtenstein, C Y キプロス Cyprus, D E ドイツ Germany, D K デンマーク Denmark, E S スペイン Spain, F I フィンランド Finland, F R フランス France, G B 英国 United Kingdom, G R ギリシャ Greece, I E アイルランド Ireland, I T イタリア Italy, L U ルクセンブルグ Luxembourg, M C モナコ Monaco, M L オラング Notherlands, P Tポルトガル Portugal, S E スウェーデン Sweden, 及びヨーロッパ特許条約と特許協力条約の締約国である他の国				
	G N ギニア Guinea, G W ギニア・ビサオ Guinea- ニジェール Niger, S N セネガル Senegal, T 1つ チャ 特許協力条約の締約国である他の国 (他の種類の保護又は取扱り	Ropublic, CG コンゴー Congo, C I コートジボアール Côted' Ivoire, C M カメルーン Cameroon, G A ガボン Gabon, G N ギニア Guinea, G W ギニア・ビサオ Guinea-Bissau, M L マリ Mali, M R モーリタニア Mauritania, N E 特許協力条約の締約国である他の国 (他の種類の保護文は収扱いを求める場合には点線上に記載する)			
國內佛	智牛(他の種類の保護又は坂扱いを求める場合には点線上に記載する	5)			
X A E	こ アラブ首長国連邦 United Arab Emirates				
MAI	アルバニア Albania	LR リベリア Liberia			
	- アルバニア Albania				
	⊄ アルメニア Armenia	L T リトアニア Lithuania			
	オーストリア Austria	L U ルクセンブルグ Luxembourg			
	J オーストフリア Australia	L ラトヴィア Latvia			
	ンプセルバイシャン Azerbaijan	MD モルドヴァ Republic of Moldova			
BA	⊾ ボスニア・ヘルツェゴヴィナ Bosnia and Herzegovina	MG 7#11271 H. Hudanussan			
		MG マダガスカル Madaguscar			
⊠ B E	3 バルバドス Barbados	MIK マケドニア旧ユーゴースラヴィア共和国 The former Yugoslav			
⊠ B C	テプルガリア Bulgaria	Republic of Macedonia			
⊠ B R	マブラジル Brazil	MN モンゴル Mongolia			
⊠в∨	ベラルーン Relumin	✓ MW マラウイ Malawi			
	ベラルーン Belurus ム カナダ Canada	MIX メキショ Mexico			
		19 O J-Ng=- Norway			
	I and I_ I スイス及びリヒテンシュタイン	☑ N Z =ュー・ジーランド New Zealand			
5-2	Switzerland and Liechtenstein	P L ポーランド Poland			
	「中国 China	P T ポルトガル Portugal			
	「 キューバ Cuba	RO N-7=7 Romania			
	・ チェッコ Czech Republic				
	· FAD Germany	R U ロシア Russian Federation 図 S D スーダン Sudan			
	- テンマーク Denmark				
MEE	エストニア Estonia	SE スウェーデン Sweden			
X E S	スペイン Spain				
₩ F T	フィソラッド Pinland	S I スロヴェニア Slovenia			
	フィンランド Finland 英国 United Kingdom	S K スロヴァキア Slovakia			
		区 S L シエラ・レオーネ Sierra Leone			
	グレナダ Grenada	図 T J タジキスタン Tujikistun			
Z C E	グルシア Georgia	I M トルクメニスタン Turkmenistan			
	カーナ Chana	TR hu= Turkey			
	I ガンピア Gambia				
MHR	クロアチア Croatia	T T トリニダッド・トバゴ Trinidad and Tobago			
MHU	ハンガリー Hungary	☑ UA ウクライナ Ukraine			
\sim 1 1 3	・ インドラジア (ニュニニニ)	☑ U G ウガング Uganda			
X I L	イスラエル Israel	区 US 米国 United States of America			
2	7 / / / (a):	***************************************			
⊠ ı s	インド India	☑ Z ウズベキスタン Uzbekistan			
	ノイ スプンド Iceland	V D DYTELTA Viet Num			
Z J P	日本 [apan	メロ ユーゴースラヴィア Yugoslavia			
	ゲニア Kenya	☑ Z △ 南アフリカ共和国 South Africa			
~ Z ~ C	ヤルヤス Kyrgyzstan	Z W ZVKTT Yimbalana			
	ACMIMF Democratic People's Republic of Korea	☑ Z W ジンパブエ Ziwbabwe			
⊠ K R	姚国 Republic of Korea	下の口は、この様式の施行後に特許協力条約の締約 国となった国を指定する。			
⊠ ĸ z	カザフスタン Kezakhstan	(and an Capa			
X LC	セント・ルシア Saint Lucia	CR コスタリカ Costa Rica MA モロッコ Morocco			
	スリ・ランカ Sri Lanku	DM ドミニカ Dominica TZ タンザニア Tanzania			
	替,IURS Lat. Letter House	IZ タンザニア Tanzania			

指定の確認の宣言:出願人は、上記の指定に加えて、規則 4.9(b)の規定に基づき、特許協力条約の下で認められる他の全ての国の指定 を行う。ただし、この宣言から除く旨の表示を追記欄にした国は、指定から除かれる。出願人は、これらの追加される指定が確認を条件としていること、並びに優先日から15月が経過する前にその確認がなされない相定は、この期間の種過時に、出願人によって取り下げられたものとみなされることを宣言する。 (指定の確認は、指定を特定する通知の提出と指定手数料及び確認手数料の納付からなる。この確認は、優先日から15月以内に受理官庁へ提出しなければならない。)

		4			
質VI相關 優先相	1 三三 引度	他の優先権の主張(先の出願)が追	紀擬に記載されている	
先の出顧日	先の出願番号			先の出稿	
(日、月、年)		国内出版:	国名	広域出顧 : *広域官庁名	國際出顧 : 受理官庁名
28. 12. 99	平成11年特許 第3728265		ЈÞ		
(2)					
(3)					
事務局へ送付することを	1 D出額 (ただし、本国際出版) (の () の番号のものについ で、受理官庁(日本国特許庁の の () の発音のものについて、受理官庁(日本国特許庁の の () の ()	9長官)に対して請求して	いる。 :	(1)	くとも 1 ヶ国を追記欄に表示しなけ
	' O (b) (ii)) 。 追記欄を参照 	7.	-		
				月 3省 3次 : 当 3亥割 は雑求されている場合)	西金 の 照 会 (先の調査が、
(. 出戶自 (日.	月. 华)	出版番号	国名 (又は広域官庁)
ISA/	J P				1
第VIII欄 照合欄	: 出願の言語	•		ø	
この国際出額の用紙の枚数は次	このとおりである。 この	D国際出顧には、以下にチ	エックした番類	が添付されている。	
順番 ・・・・・・・	4枚 1.	手数料計算用紙		5. 優先権書類(上	記第VI欄の()の番号を記載する)
明細書(配列表を除く)・・	· · 45枚	納付する手数料に 印紙を貼付した書	担当する特許	- ;	
請求の範囲 ・・・・・・	7 枚	国際事務局の口煙		6. 国際出願の翻訳	文(翻訳に使用した書語名を記載す
契約書 ・・・・・・・・	1枚 2.	証明する整面 別個の記名押印き	れた委任状	∑ 5) :	又は他の生物材料に関する背面
図面 ・・・・・・・・		包括委任状の写し			
明細書の配列表・・・・・	-	記名押印(署名)			はアミノ酸配列表 「ィスク) <i>を詳細に記載する)</i>
	70 21	[] 配石评户(基石)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	陳述書、フ	レキシブルディスクの記録形
会 計 要約書とともに提示する図面:	155 枚	- le fell aby alla 65 and 10 fth = - oc. 10			を記載した書面
交が確とこもに促かする図面:		本国際出願の使用言語名	: 日本	- B2 1	
第区欄 提出者	の記名押印	·			
各人の氏名 (名称) を記載し、	その次に抑削する。				
協和醱酵工業株式	会社	秦順一	- (4)	/\/ I	
梅澤 明弘(室)		福田 原	更電	桜田 -	一洋
1. 國際出願として提出された	書類の実際の受理の日	— 受理官庁 28.02	100 相		2. 图面
3. 国際出額として提出された	審類を補完する背類又は図正				受型された
その後期間内に提出された	ものの実際の受理の日(訂正	三日)			
4. 特許協力条約第11条(2)					不足図面がある
5. 出願人により特定された 園際調査機関	ISA/J	P 6.	調査手数料未払 調査用写しを送	いにつき、国際調査機関に	

	20,02,00			
3.	国際出願として提出された書類を補完する書類又は図面であって	受型された		
L	その後期間内に提出されたものの実際の受理の日 (訂正日)			
4.	4. 特許協力条約第11条(2)に基づく必要な補完の期間内の受理の日			
5.	出願人により特定された ISA/JP 5. 調査手数料未払いにつき、国際調査機関に 国際調査機関 3. 調査用等しを送付していない			
_	國際事務周記入欄 ————			
起	最原本の受理の日			

出願人又は代理人の書類記号

1 2 1 7

国際出願番号

寄託された微生物に関する表示 [PCT規則13の2]

A. 以下に示される表示は、明細書中に言及されている微生物に関するものである。				
13頁、10	行			
B. 寄託の表示	他の寄託が別紙に記載されている			
寄託機関の名称 通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所				
寄託機関のあて名(郵便番号及び国名を含む)				
日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号(郵便番号305-8566)				
寄託の日付 22.02.00	受託番号 FERM BP-7043			
C. 追加の表示(該当しない場合には記載しない)	この情報は別紙に続いている			
ヨーロッパ特許が求められているそれぞれの指定国については、寄託微生物の標本の分譲は欧州特許を付与する旨の告示が公表されるまで、又は欧州特許出願が拒絶され、取下げられ若しくは取下げられたとみなされる日まで標本の請求人により指名された専門家に分譲することによってのみ可能である(Rule 28 (4) EPC)。				
D. この表示を行うための指定国(すべての指定国のために行わない場合)				
E. 追加事項の表示の提出(該当しない場合には記載しない)				
下記の表示は後に国際事務局に届け出る予定である。(例えば「受託番号」のように表示事項を明記する)				
✓この用紙は国際出願とともに受理した	この用紙が国際事務局に受理された日			
権限のある職員 しりります。 「住	権限のある職員			



特許手続上の微生物の寄託の国際的承認 に関するブタペスト条約

下記国際寄託当局によって規則7.1に従い 発行される。

原寄託についての受託証

BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIO-NAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page.

氏名 (名称)

協和醗酵工業株式会社

取締役社長

平田 正

寄託者

あて名

東京都千代田区大手町一丁目6番1号

微生物の表示 (寄託者が付した識別のための表示) (受託番号) BMSC FERM BP- 7043 2. 科学的性質及び分類学上の位置 1欄の微生物には、次の事項を記載した文書が添付されていた。 科学的性質 分類学上の位置 3. 受領及び受託 本国際寄託当局は、 平成 12年 2月 22日 (原寄託日) に受領した1欄の微生物を受託する。 4. 移管請求の受領 本国際寄託当局は、 日(原寄託日)に1欄の微生物を受領した。 日 に原寄託よりブダペスト条約に基づく寄託への移管請求を受領した。 そして、 月 5. 国際寄託当局 通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 Bioscience and Human-Technology National In rial Science and Technology 名 称: 大着 信十二次50年四部50开 所 長 Director-General

あて名: 日本国茨城県つくは市東1丁目1番3号 (郵便番号305-8566)

1-3, Higashi 1 chome Tsukuba-shi Ibaraki-ken 305-8566, JAPAN

> 平成12年(2000) 2月22日

明細書

心筋細胞への分化能を有する成体骨髄由来細胞

技術分野

本発明は、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の単離、精製、培養、分化誘導法に関する。また本発明は、各種サイトカイン、転写因子などを用いた、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の増殖方法および心筋細胞への分化を制御する方法に関する。本発明はさらに、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に特異的な表面抗原の取得方法、該表面抗原をコードする遺伝子の取得方法、該表面抗原特異的な抗体の取得方法、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の増殖および心筋細胞への分化に関与する蛋白質および遺伝子の取得方法に関する。本発明はまた、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を用いた各種心臓疾患の治療薬に関する。

背景技術

心筋細胞は、出生前は自律拍動しながら活発に細胞分裂を行っている。しかし、出生と同時にその分裂能は喪失し、肝細胞のように再び細胞分裂能を獲得することはなく、また骨格筋細胞とも異なり衛星細胞といった未分化な前駆細胞を持つこともない。従って、心筋梗塞、心筋炎または老化等に伴い心筋細胞が壊死すると、生体内では残存心筋細胞の細胞分裂ではなく細胞の肥大がおきる。心肥大は初期においては生理的適応であるが、また共存する心線維芽細胞の増殖による間質の線維化と相まって心臓自体の拡張機能の低下、さらには収縮機能の低下へと結びつき心不全を呈するようになる。心筋梗塞等による心不全のこれまでの治療は心収縮力の増強、血管拡張薬による心臓の圧負荷・容量負荷の軽減、利尿薬による血流量の減少等の対症療法を中心に行われてきた。これに対し、心臓移植は重症心不全に対する根本的な治療法であるが、臓器提供者の不足、脳死判定の難しさ、拒絶反応、医療費の高騰等の問題から心臓移植が一般的な医療に普及するのは簡単ではない。実際、心臓病は我が国の死亡原因の第3位となっており(厚生白書平成10年)、失われた心筋細胞を再生することができれば医療福祉の大きな前進につながると考えられる。

現在までに、心筋細胞の性質を保存した細胞株としては、心房性ナトリウム利尿ホ

ルモンのプロモーターに SV40 の large T 抗原を組み換えて作製したトランスジェニックマウスの心房に生じた腫瘍から株化された AT-1 細胞があげられる[Science, 239; 1029-1038 (1988)]。しかしながら、該細胞は in vivo に移植すると腫瘍を形成するため、細胞移植には適さないという問題がある。そこで、このような背景のもと、心筋を再構築するため以下の方法が考えられた。

1つ目の方法は、心筋細胞以外の細胞を心筋細胞に変換する方法である。これは、線維芽細胞に MyoD を導入すると骨格筋細胞に変換できることから類推された。これまでに、マウスの胎児性癌細胞である P 1 9 細胞での成功例は示されているものの [Cell Struc. &Func., 21: 101-110 (1996)]、非ガン細胞での成功例は報告されていない。

2つ目の方法は、心筋細胞に再び分裂能を付与する方法である。これは、胎児期に心筋が拍動しながら分裂できる現象に基づいている。しかしながら、これまでに成功例は報告されていない。

3つ目の方法は、未分化な幹細胞から心筋細胞を誘導する方法である。すでに、胚性幹細胞 (ES 細胞) から心筋細胞を誘導できることが示されているが、胚性幹細胞自身を成体に移植するとカルシノーマを形成すること、抗原性などの問題が存在する [Nature Biotechnology, 17, 139-142 (1999)]。

従って、胚性幹細胞を現実の医療へと応用するためには、少なくとも心筋前駆細胞あるいは、心筋細胞を純粋に精製する技術が不可欠である。抗原性の問題はクローン化の技術により解決できる可能性は示唆されているが、煩雑な操作を必要とすることから一般的な医療への応用は容易ではない。

中絶胎児から未分化な細胞である心筋前駆細胞を取得して移植に用いる方法も考えられており、動物を用いた実験では心筋細胞として有効に機能することが知られている[Science, 264, 98-101 (1994)]。しかしながら、この方法で大量の心筋前駆細胞を取得することは困難であり、倫理の観点からも一般的な医療への応用は容易ではない。

成体骨髄には造血系幹細胞および血管幹細胞以外に間葉系幹細胞が存在し、間葉系幹細胞からは骨細胞、軟骨細胞、腱細胞、靱帯細胞、骨格筋細胞、脂肪細胞、ストローマ細胞、肝臓 oval 細胞が分化誘導できることが報告されている[Science, 284, 143-147 (1999); Science, 284, 1168-1170 (1999)]。一方、最近、マウス成体の骨髄から取得

した細胞から、心筋細胞が分化誘導できることが見い出された[J. Clinical Investigation, 103, 10-18 (1999)]。該報告は患者自身から骨髄液を取得して、in vitro で細胞培養および薬剤処理を行った後に、心臓の障害部位へ移植する細胞治療が現実的な医療として可能になることを示唆している[J. Clinical Investigation, 103, 591-592 (1999)]。しかしながら、該報告は、成体マウスの骨髄から樹立した不死化細胞の一部が心筋細胞に分化できることを示したものにすぎない。また、成体骨髄中の心筋細胞に分化する能力を有する細胞の特性の同定、該細胞を増殖する方法、該細胞から効率的に心筋細胞に分化誘導する方法については明らかでなかった[J. Clinical Investigation, 103, 591-592 (1999)]。

発明の開示

現在の心疾患治療より安全かつ確実な治療が望まれている。そこで、骨髄細胞中より心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を選別し、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の増殖または分化をコントロールすることは、骨髄由来の細胞を用いた心筋の再生治療の開発に有用である。そのために、骨髄中の細胞から心筋細胞への分化能を有する細胞を特定して、該細胞の増殖または分化に働くサイトカインまたは転写因子を同定することが必要である。

本発明者は上記問題点を開発すべく鋭意研究し、以下の結果を得た。すなわち、マウス骨髄由来の細胞株を、GFP(Green Fluorescent Protein)を発現するレトロウイルスベクターを用いて標識し、1つの細胞を蛍光顕微鏡下で追跡することで、心筋細胞への分化能を有する細胞が、心筋細胞および脂肪細胞の少なくとも2種類の異なる細胞を分化誘導できる多分化能(Purulipotent)を持った幹細胞であることを見い出した。また、同時に増殖性を有し、心筋細胞だけに分化する心筋幹細胞、および有限の細胞分裂能を有し、心筋細胞だけに分化する心筋前駆細胞が存在することも見い出した。さらに、該幹細胞は通常の培養条件下ではすでに報告されている5ーアザシチジンだけでなく、DMSO (dimethyl sulfoxide) などの他のゲノム DNA の脱メチル化剤の投与によっても、確率的(stochastic)に心筋細胞、脂肪細胞および骨格筋細胞の系列に分化することを見出し、ゲノム DNA の脱メチル化が骨髄由来の細胞からの心筋細胞への

分化誘導に有効であることを明らかにした。また確率的(stochastic)な分化が、培養条件やサイトカインの投与、転写因子の強制発現などにより心筋細胞、脂肪細胞および骨格筋細胞への分化の効率を改変できることを見い出した。すなわち、血小板由来増殖因子(PDGF)等のサイトカインあるいは all-trans レチノイン酸の投与、またはフィブロネクチンでコートした培養皿で培養することにより、心筋細胞形成の割合を増加させることを見い出した。また、線維芽細胞増殖因子-2(FGF-2)の投与により、心筋細胞への分化を抑制できることも見い出した。

すなわち、本発明は以下の(1)~(96)を提供するものである。

- (1) 骨髄から単離され、心筋細胞に分化する能力を有する細胞。
- (2) 少なくとも心筋細胞と脂肪細胞に分化する能力を有する多分化能幹細胞である上記(1)記載の細胞。
- (3) 心筋細胞のみに分化誘導される心筋幹細胞である上記(1)記載の細胞。
- (4) 心筋細胞のみに分化誘導される心筋前駆細胞である上記(1)記載の細胞。
- (5) 心室筋細胞に分化する能力を有する、上記(1)記載の細胞。
- (6) 洞結節細胞に分化する能力を有する、上記(1)記載の細胞。
- (7) 骨髄がほ乳動物由来のものである、上記(1)記載の細胞。
- (8) ほ乳動物がヒト、ラットおよびマウスから選ばれるものである、上記 (7) 記載の細胞。
- (9) 細胞が、マウス骨髄由来幹細胞 BMSC (FERM BP-7043) である、上記 (1) 記載の細胞。
- (10) 染色体 DNA の脱メチル化により心筋細胞に分化する能力を有する、上記(1)記載の細胞。
- (11) 染色体 DNA の脱メチル化が、デメチラーゼ、5-アザシチジンおよびジメチルスルフォキシド (DMSO) からなる群から選ばれる少なくとも1種によるものであることを特徴とする、上記(10)記載の細胞。
- (12) デメチラーゼが、配列番号 1 記載で表されるアミノ酸配列を有するデメチラーゼである、上記(11)記載の細胞。
- (13) 胎児の心臓発生領域で発現している因子により心筋細胞の分化が促進され

る上記(1)記載の細胞。

- (14) 胎児の心臓発生領域で発現している因子がサイトカイン、接着分子、ビタミンおよび転写因子からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、上記(13)記載の細胞。
- (15) 胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子により心筋細胞への分化が促進される、上記(1)記載の細胞。
- (16) 胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子がサイトカイン、接着分子、ビタミンおよび転写因子からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、上記(15)記載の細胞。
- (17) サイトカインが血小板由来増殖因子 (PDGF) である、上記 (14) または (16) 記載の細胞。
- (18) PDGF が配列番号 3 または 5 で表されるアミノ酸配列を有する PDGF である、上記(17)記載の細胞。
- (19) 接着分子がフィブロネクチンである、上記(14)または(16)記載の細胞。
- (20) ビタミンがレチノイン酸である、上記(14)または(16)記載の細胞。
- (21) 転写因子が、Nkx2.5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2B、MEF-2C、MEF-2D、dHAND、eHAND、TEF-1、TEF-3 および TEF-5 からなる群から選ばれるものである、上記(14)または(16)記載の細胞。
- (22) Nkx2.5/Csx が配列番号 9 で表されるアミノ酸配列を有する Nkx2.5/Csx である、上記(21)記載の細胞。
- (23) GATA4 が配列番号11で表されるアミノ酸配列を有する GATA4 である、上記(21)記載の細胞。
- (24) MEF-2A が配列番号 13 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2A である、上記(21)記載の細胞。
- (25) MEF-2B が配列番号 15 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2B である、上記(21)記載の細胞。
- (26) MEF-2C が配列番号17で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2C である、

- 上記(21)記載の細胞。
- (27) MEF-2D が配列番号 19 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2D である、上記(21)記載の細胞。
- (28) dHAND が配列番号 21 で表されるアミノ酸配列を有する dHAND である、上記(21)記載の細胞。
- (29) eHAND が配列番号 23 で表されるアミノ酸配列を有する eHAND である、上記(21)記載の細胞。
- (30) TEF-1 が配列番号 25 で表されるアミノ酸配列を有する TEF-1 である、上記(21)記載の細胞。
- (31) TEF-3 が配列番号 27 で表されるアミノ酸配列を有する TEF-3 である、上記(21)記載の細胞。
- (32) TEF-5 が配列番号 29 で表されるアミノ酸配列を有する TEF-5 である、上記 (21) 記載の細胞。
- (33) 線維芽細胞増殖因子-2(FGF-2)により心筋細胞への分化が抑制される、 上記(1)記載の細胞。
- (34) FGF-2 が配列番号 7 または 8 記載のアミノ酸配列を有する FGF-2 である、上記(33)記載の細胞。
- (35) 染色体 DNA の脱メチル化剤を用いて、骨髄由来の細胞から心筋を形成する方法。
- (36) 染色体 DNA の脱メチル化剤が、デメチラーゼ、5-アザシチジンおよび DMSO からなる群から選ばれる少なくとも 1 種であることを特徴とする、上記(35) 記載の方法。
- (37) デメチラーゼが、配列番号 1 記載のアミノ酸配列で表されるデメチラーゼである、上記 (36) 記載の方法。
- (38) 胎児の心臓発生領域で発現している因子を用いることを特徴とする、骨髄由来の細胞から心筋を形成する方法。
- (39) 胎児の心臓発生領域で発現している因子がサイトカイン、接着分子、ビタミンおよび転写因子からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とす

- る、上記(38)記載の方法。
- (40) 胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子を用いることを 特徴とする、骨髄由来の細胞から心筋を形成する方法。
- (41) 胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子がサイトカイン、接着分子、ビタミンおよび転写因子からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、上記(40)記載の方法。
- (42) サイトカインが、PDGFである、上記(39)または(41)記載の方法。
- (43) PDGF が配列番号 3 または 5 記載のアミノ酸配列で表される PDGF である、上記(42)記載の方法。
- (44) 接着分子がフィブロネクチンである、上記(39)または(41)記載の方法。
 - (45) ビタミンがレチノイン酸である、上記(39)または(41)記載の方法。
- (46) 転写因子が、Nkx2.5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2B、MEF-2C、MEF-2D、dHAND、eHAND、TEF-1、TEF-3 および TEF-5 からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴する、上記(39)または(41)記載の方法。
- (47) Nkx2.5/Csx が、配列番号9で表されるアミノ酸配列を有するNkx2.5/Csx である、上記(46)記載の方法。
- (48) GATA4が、配列番号 11で表されるアミノ酸配列を有する GATA4 である、上記(46)記載の方法。
- (49) MEF-2A が、配列番号 13 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2A である、上記(46)記載の方法。
- (50) MEF-2Bが、配列番号15で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2Bである、上記(46)記載の方法。
- (51) MEF-2C が、配列番号 17 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2C である、上記(46)記載の方法。
- (52) MEF-2D が、配列番号 19 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2D である、上記(46)記載の方法。
- (53) dHAND が、配列番号 2.1 で表されるアミノ酸配列を有する dHAND である、

- 上記(46)記載の方法。
- (54) eHANDが、配列番号23で表されるアミノ酸配列を有するeHANDである、 上記(46)記載の方法。
- (55) TEF-1が、配列番号25で表されるアミノ酸配列を有するTEF-1である、 上記(46)記載の方法。
- (56) TEF-3が、配列番号27で表されるアミノ酸配列を有するTEF-3である、上記(46)記載の方法。
- (57) TEF-5が、配列番号29で表されるアミノ酸配列を有するTEF-5である、上記(46)記載の方法。
- (58) 染色体 DNA の脱メチル化剤を有効成分として含有することを特徴とする 心筋形成剤。
- (59) 染色体 DNA の脱メチル化剤が、デメチラーゼ、5-アザシチジンおよび DMSO からなる群から選ばれる少なくとも1種である、上記(58) 記載の心筋形成剤。
- (60) デメチラーゼが、配列番号 1 記載のアミノ酸配列で表されるデメチラーゼである、上記 (59) 記載の心筋形成剤。
- (61) 胎児の心臓発生領域で発現している因子を有効成分として含有する心筋形成剤。
- (62) 胎児の心臓発生領域で発現している因子がサイトカイン、接着分子、ビタミンおよび転写因子からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、上記(61)記載の心筋形成剤。
- (63) 胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子を有効成分として含有することを特徴とする心筋形成剤。
- (64) 胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子が、サイトカイン、接着分子、ビタミンおよび転写因子からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、上記(63)記載の心筋形成剤。
- (65) サイトカインが、PDGFである、上記(62) または(64) 記載の心筋 形成剤。

- (66) PDGF が配列番号3または5記載のアミノ酸配列で表される、上記(65) 記載の心筋形成剤。
- (67) 接着分子がフィブロネクチンである、上記(62)または(64)記載の 心筋形成剤。
- (68) ビタミンがレチノイン酸である、上記(62)または(64)記載の心筋 形成剤。
- (69) 転写因子が、Nkx2.5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2B、MEF-2C、MEF-2D、dHAND、eHAND、TEF-1、TEF-3 および TEF-5 からなる群から選ばれる、上記(62)または(64)記載の心筋形成剤。
- (70) Nkx2.5/Csx が、配列番号 9 記載のアミノ酸配列で表される Nkx2.5/Csx である、上記 (69) 記載の心筋形成剤。
- (71) GATA4 が、配列番号 11 記載のアミノ酸配列で表される GATA4 である、上記(69)記載の心筋形成剤。
- (72) MEF-2A が、配列番号 13記載のアミノ酸配列で表される MEF-2A である、上記 (69)記載の心筋形成剤。
- (73) MEF-2B が、配列番号 15記載のアミノ酸配列で表される MEF-2B である、上記 (69)記載の心筋形成剤。
- (74) MEF-2C が、配列番号 17記載のアミノ酸配列で表される MEF-2C である、上記 (69)記載の心筋形成剤。
- (75) MEF-2D が、配列番号 19 記載のアミノ酸配列で表される MEF-2D である、上記(69)記載の心筋形成剤。
- (76) dHAND が、配列番号21記載のアミノ酸配列で表される dHAND である、上記(69)記載の心筋形成剤。
- (77) eHAND が、配列番号23記載のアミノ酸配列で表される eHAND である、 上記(69)記載の心筋形成剤。
- (78) TEF-1が、配列番号25記載のアミノ酸配列で表されるTEF-1である、上記(69)記載の心筋形成剤。
- (79) TEF-3が、配列番号27記載のアミノ酸配列で表される TEF-3 である、

- 上記(69)記載の心筋形成剤。
- (80) TEF-5が、配列番号29記載のアミノ酸配列で表されるTEF-5である、上記(69)記載の心筋形成剤。
- (81) 上記(1) ~(34) のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、心臓疾患により破壊された心臓を再生する方法。
- (82) 上記(1)~(34)のいずれか1項に記載の細胞を有効成分とする心臓 再生治療薬。
- (83) 心臓の先天性遺伝子疾患での変異遺伝子に対する野生型遺伝子が導入された上記(1)~(34)のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、先天性遺伝子疾患での変異遺伝子に対する野生型遺伝子を心筋へ特異的に輸送する方法。
- (84) 心臓の先天性遺伝子疾患での変異遺伝子に対する野生型遺伝子が導入された上記(1)~(34)のいずれか1項に記載の細胞を有効成分として含有する心臓疾患治療薬。
- (85) 上記(1) \sim (34)のいずれか1項に記載の細胞を免疫原として用いることを特徴とする、該細胞を特異的に認識する抗体を取得する方法。
- (86) 上記(85)記載の方法で取得された抗体を用いることを特徴とする、ヒト骨髄から心筋細胞への分化能を有する成体骨髄由来細胞を単離・精製する方法。
- (87) 上記(1)~(34)のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞に特異的な表面抗原を取得する方法。
- (88) 上記(1) \sim (34)のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞を増殖する因子をスクリーニングする方法。
- (89) 上記(1) \sim (34)のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞の心筋細胞への分化を誘導する因子をスクリーニングする方法。
- (90) 上記(1)~(34)のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞を不死化する因子をスクリーニングする方法。
- (91) 上記(1)~(34)のいずれか1項に記載の細胞にテロメラーゼを発現させることを特徴とする、該細胞の不死化方法。

- (92) テロメラーゼが、配列番号31記載で表されるアミノ酸配列を有するテロメラーゼである上記(91)記載の方法。
- (93) テロメラーゼを発現させることにより、不死化させた上記 $(1) \sim (34)$ のいずれか 1 項に記載の細胞を有効成分として含有する心臓疾患治療薬。
- (94) テロメラーゼが、配列番号31記載で表されるアミノ酸配列を有するテロメラーゼである上記(93)記載の心臓疾患治療薬。
- (95) 上記(1)~(34)のいずれか1項に記載の細胞を含んだ培養上清。
- (96) 上記(95)記載の培養上清を用いることを特徴とする、上記(1)記載の細胞を心筋細胞に分化誘導する方法。

本発明の心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞とは、成体骨髄から単離された多分化能幹細胞、心筋幹細胞および心筋前駆細胞をいう。

多分化能幹細胞とは、心筋細胞および脂肪細胞の少なくとも2種類の異なる細胞を分化誘導できる細胞である。心筋幹細胞とは、増殖性を有し、心筋細胞だけに分化する能力を有する細胞である。心筋幹細胞に分化を誘導すると、心筋細胞および心筋幹細胞の2種類の細胞が形成される。心筋前駆細胞とは、有限の細胞分裂能を有し、心筋細胞だけに分化する能力を有する細胞である。心筋前駆細胞に分化を誘導すると心筋幹細胞とは異なり心筋細胞のみを形成する。

以下に、ヒト、ラット、マウスなどのほ乳類の成体骨髄から心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を単離する方法を説明する。

1. 心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の単離

ヒトの骨髄より心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を取得する方法としては、安全かつ効率的に取得される方法であれば特に限定されないが、S. E. Haynesworth et al. Bone, $\underline{13}$, 81 (1992)に記載された方法に基づき行うことができる。

胸骨または腸骨から骨髄穿刺を行う。骨髄穿刺を行う場所の皮膚面を消毒し、局所麻酔を行う。特に骨膜下を充分に麻酔する。骨髄穿刺針の内筒を抜き、5000 units のヘパリンを入れた 10ml 注射器を装着して必要量の骨髄液を速やかに吸引する。平均的には 10ml~20ml の骨髄液を吸引する。骨髄穿刺針を取り外し、10 分間程圧迫止血す



る。取得した骨髄液を 1,000×g の遠心分離により骨髄細胞を回収した後、該骨髄細胞を PBS (Phosphate Buffered Saline)で洗浄する。本ステップを 2 回繰り返した後、該骨髄細胞を 10%の FBS (牛胎仔血清)を含む α -MEM (α -modified MEM)、DMEM (Dulbecco's modified MEM)あるいは IMDM (Isocove's modified Dulbecco's medium)等の細胞培養用培地に再浮遊させることにより骨髄細胞液を得ることができる。

該骨髄細胞液から心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を単離する方法としては、溶液中に混在する他の細胞、例えば血球系細胞、造血幹細胞、血管幹細胞および線維芽細胞などを除去できれば特に限定されないが、M. F. Pittenger et al. Science, 284, 143 (1999)に記載された方法に基づき骨髄細胞液を密度 1.073g/ml の percoll に重層した後、1,100×g で 30 分間遠心分離して界面の細胞を回収することにより単離することができる。また、該骨髄細胞液に 10×PBS を加えて 9/10 に希釈した percoll を同容量加えて混合した後に、20,000×g で 30 分間遠心分離し、密度 1.075~1.060 の画分を回収することにより、該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を含む骨髄細胞混合物を取得することができる。

上記方法により取得した該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を含む骨髄細胞混合物は、96 穴の培養プレートの各穴に1細胞のみが注入されるように希釈して、1細胞由来のクローンを多数調製した後、以下に記載した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞から心筋細胞を誘導する方法を用いて該クローンを処理し、自律拍動する細胞が出現するクローンを選択することにより、該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を得ることができる。多分化能幹細胞、心筋幹細胞および心筋前駆細胞は、後述する GFP (Green Fluorescent Protein) などのレポーター遺伝子を用いたシングルセル・マーキング (single cell marking) を行うことにより選別することができる。

ラットやマウスから心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を取得する方法としては、特に限定されないが以下の手順で取得することができる。ラットあるいはマウスを頚椎脱臼により致死させ、70%エタノールで充分消毒した後、大腿骨の皮膚ならびに大腿四頭筋を切除する。膝関節の部分にハサミをいれて関節をはずし、大腿骨背面の筋肉を除去する。股関節の部分にハサミを入れて関節を外し、大腿骨を取り出す。大腿骨に付着している筋肉をハサミでできるだけ除去した後、大腿骨の両端をハサミ



で切断する。骨の太さに応じた適当なサイズの針を 2.5ml の注射器に装着し、10%の FBS (牛胎仔血清)を含む α -MEM、DMEM、あるいは IMDM 等の細胞培養用培地約 1.5ml を注射器に充填した後、注射針の先端を大腿骨の膝関節側の断端に差し込む。注射器内の培養液を骨髄内に注入することで、股関節側の断端から骨髄細胞が押し出される。得られた骨髄細胞はピペッテイングにより培養液中に浮遊させる。該骨髄液からは、上記のヒト骨髄液からの骨髄細胞の単離と同様の方法により、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を単離することができる。以上の方法により単離した細胞の例としては、マウス骨髄由来幹細胞があげられる。マウス骨髄由来幹細胞 BMSC は、平成12年2月22日付けで通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号)に FERM BP-7043として寄託されている。

2. 心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の培養

上記1の方法により単離した、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を培養するために用いる培地としては、通常公知(組織培養の技術基礎編 第三版、朝倉書店 1996)の組成の細胞培養用培地を用いることができるが、好ましくは牛等の血清を 5~20%添加した、α-MEM、DMEM あるいは IMDM 等の細胞培養用培地などが用いられる。培養条件は、細胞が培養可能であればいかなる条件でもよいが、培養温度は 33~37℃が好ましく、さらに 5~10%の二酸化炭素ガスで満たした孵卵器で培養することが好ましい。心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞は、通常の組織培養用のプラスチック製培養皿に接着して増殖することが好ましい。細胞が培養皿一面に増殖する頃、培地を除去して、トリプシン EDTA 溶液を加えることで細胞を浮遊させる。浮遊した細胞は、PBS あるいは該細胞培養用の培地で洗浄後、該細胞培養用の培地で 5 倍から 20 倍希釈して新しい培養皿に添加することで、さらに継代培養することができる。

3. 心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞からの心筋細胞の誘導

心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞より心筋細胞を誘導する方法としては、(1) DNA の脱メチル化剤処理による分化誘導、(2)胎児の心臓発生領域で発現している 因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子による分化誘導、(3)心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞または該骨髄細胞から分化した心筋 細胞の培養上清による分化誘導などの方法を挙げることができる。これらの方法を単

独あるいは組み合わせることにより、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞から心筋 細胞を誘導することができる。

DNA の脱メチル化剤としては、DNA に対して脱メチル化を引き起こす化合物であればいかなるものでもよい。DNA の脱メチル化剤としては、染色体 DNA 中の GpC 配列中のシトシン残基のメチル化を特異的に阻害する酵素であるデメチラーゼ、5-アザシチジン(以下 5-aza-C と略す)、DMSO (dimethyl sulfoxide) などがあげられる。デメチラーゼとしては、配列番号 1 記載のアミノ酸配列を有するデメチラーゼ[Nature, 397, 579-583 (1999)]などがあげられる。DNA の脱メチル化剤処理による分化誘導の具体例を以下に示す。

3mmol/lから 10mmol/lの間の濃度になるように 5-aza-C を心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を含む培地中に添加し、24 時間上記培養条件下でインキュベーションする。培地を交換することで 5-aza-C を除去し、さらに $2\sim3$ 週間培養することで心筋細胞を取得することができる。形成される心筋細胞は培養 $2\sim3$ 週間目では洞結節細胞が中心であるが、培養 4 週間目以降心室型心筋細胞を分化誘導することができる。

胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋 細胞への分化に働く因子としては、サイトカイン、ビタミン、接着分子、転写因子な どをあげることができる。

サイトカインとしては、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に、心臓の発生段階 で心筋細胞への分化を促進するものであればいかなるサイトカインでもよい。

具体的には、 $10\sim40$ ng/ml の血小板由来増殖因子(以下、PDGF と略記する。)、などをあげることができる。PDGF としては、配列番号 3 または 5 のアミノ酸配列で表されるものが好ましく用いられる。

また、心筋細胞への分化を抑制するサイトカインに対する阻害剤を用いることにより、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に、心臓の発生段階で心筋細胞への分化を促進することも可能である。

心筋細胞への分化を抑制するサイトカインとしては、線維芽細胞増殖因子-2 (以下、FGF-2 と略記する。)、具体的には、配列番号7または8で表されるFGF-2 などをあげることができる。

心筋細胞への分化を抑制するサイトカンに対する阻害剤としては、サイトカインの情報伝達を阻害する物質、例えばサイトカインを中和する抗体、低分子化合物などをあげることができる。

ビタミンとしては、レチノイン酸など心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に、心臓の発生段階で心筋細胞への分化を促進するものであればいかなるビタミンでもよい。具体的には、10⁻⁹M のレチノイン酸などをあげることができる。

接着分子としては、フィブロネクチンなど心臓の発生段階で心臓発生領域で発現していればいかなる接着分子でもよい。具体的には、フィブロネクチンをコートした培養皿で該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を培養することにより心筋細胞への分化を促進することができる。

転写因子としては、ホメオボックス型転写因子 Nkx2.5/Csx(配列番号 9: アミノ酸配列、配列番号 10:塩基配列)、GATA ファミリーに属する Zinc finger 型転写因子 GATA4(配列番号 11:アミノ酸配列、配列番号 12:塩基配列)、myocyte enhancer factor-2(MEF-2)ファミリーに属する転写因子 MEF-2A(配列番号 13:アミノ酸配列、配列番号 14:塩基配列)、MEF-2B(配列番号 15:アミノ酸配列、配列番号 16:塩基配列)、MEF-2C(配列番号 17:アミノ酸配列、配列番号 18:塩基配列)と MEF-2D(配列番号 19:アミノ酸配列、配列番号 20:塩基配列)、basic helix loop helix 型転写因子に属する dHAND(配列番号 21:アミノ酸配列、配列番号 22:塩基配列)と eHAND(配列番号 23:アミノ酸配列、配列番号 24:塩基配列)、TEA-DNA 結合型転写因子ファミリーに属する TEF-1(配列番号 25:アミノ酸配列、配列番号 26:塩基配列)、TEF-3(配列番号 27:アミノ酸配列、配列番号 28:塩基配列)と TEF-5(配列番号 29:アミノ酸配列、配列番号 28:塩基配列)と TEF-5(配列番号 29:アミノ酸配列、配列番号 30:塩基配列)などをあげることができる。

上述した転写因子は、該因子をコードする DNA を心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞中に導入し、DNA を発現させることにより心筋細胞への分化を誘導させることができる。また、該因子を心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞培養液中に添加することによっても、心筋細胞へ分化誘導させることができる。

自律拍動する心筋細胞の培養上清を心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞培養液 中に添加することで心筋細胞への分化を誘導させることができる。 「また、以下に示す方法で得られる心筋細胞への分化を誘導する因子(以下、心筋分化誘導因子と称する)を用いても、心筋細胞への分化能を有する骨髄由来細胞を心筋細胞に分化誘導することができる。

4. 心筋分化誘導因子の取得

心筋分化誘導因子の取得方法としては、自律拍動する細胞の培養上清に各種プロテアーゼ阻害剤を添加して、透析、塩析ならびにクロマトグラフィーなどを組み合わせることにより取得することができる。

さらにマイクロシーケンサーを用いて、上記の心筋分化誘導因子の部分アミノ酸配列を決定し、該アミノ酸配列に基づき設計した DNA プローブを用いて該自律拍動する細胞より作製した cDNA ライブラリーをスクリーニングすることにより、心筋分化誘導因子の遺伝子を取得することができる。

5. 心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を含む心臓再生治療薬または心臓疾患治療薬

本発明の心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞は、心臓再生または心臓疾患の治療薬として用いることができる。

心臓疾患としては、心筋梗塞、虚血性心疾患、うっ血性心不全、不整脈、肥大型心筋症、拡張型心筋症、心筋炎、弁膜症などをあげることができる。

心臓再生の治療薬としては、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を高純度で含み、心臓の障害部位ならび大きさに応じて、該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を増殖させたもの、好ましくは、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞から、心筋内皮細胞(Endocardial endothelial cell)、クッション細胞(Cushion cell)、心室型心筋細胞、心房型心筋細胞、洞結節細胞等の心臓を形成する様々な細胞へ分化誘導できる細胞が用いられる。

該治療薬は、心筋梗塞の患者骨髄液中から上述した密度勾配遠心分離法、後述する 心筋細胞への分化能を有する細胞を特異的に認識する抗体を用いたパニング法[J. Immunol., 141(8), 2797-2800 (1988)]あるいは FACS 法[Int. Immunol., 10(3), 275-283 (1998)]、または心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に特異的な遺伝子のプロモータ ーを用いたレポーター系を構築する方法により該心筋細胞への分化能を有する骨髄 細胞の精製を行うことにより、製造することができる。

また該治療薬には、後述する心筋形成剤を用いて、該心筋細胞への分化能を有する 骨髄細胞を心筋細胞へ分化誘導させた細胞、高齢者の骨髄から取得した骨髄細胞より、 後述する不死化方法を利用して細胞分裂能を賦活させた心筋細胞への分化能を有す る細胞も含まれる。

上記方法で製造した治療薬は、上記心筋細胞への分化能を有する細胞を特異的に認識する抗体と FACS 法を組み合わせることで純度を検定することができる。

上記の治療薬を障害部位に輸送する方法としては、カテーテルを利用する方法等が用いられる。以下虚血性心疾患を例に具体的な方法を示す。虚血性心疾患で障害を受けた心筋細胞は、血管狭窄部位の下流に存在することから、上記の細胞を注入する前に、冠動脈造影法(図説病態内科講座 循環器一1、MEDICAL VIEW,1993)により血管の狭窄部位を同定しておく必要がある。器質的狭窄病変は狭窄病態に応じて求心性狭窄、偏心性狭窄、多発性壁不整に分類され、特に偏心性狭窄はタイプ I およびタイプ II の 2 つのタイプに細分類される。狭窄形態は狭心症の経過、予後に関連することが知られており、タイプ II の偏心性狭窄や多発性壁不整は不安定狭心症例に多く、心筋梗塞に移行する可能性が高い。血管が完全に狭窄している場合には、注入する細胞が障害部位に到達しない可能性があるので、事前に経皮的冠動脈形成術(PTCA)あるいは血栓溶解療法などにより狭窄部位を再開することが必要である。障害を受けた心筋細胞の部位に応じて、注入する細胞を心室型や心房型のように区別することができる。カテーテルの挿入法は右上腕動脈より挿入する Sones 法(図説病態内科講座 循環器一1、MEDICAL VIEW,1993)を利用することができる。

6. 心筋形成剤

本発明の心筋形成剤は、染色体 DNA の脱メチル化剤、胎児の心臓発生領域で発現している因子、あるいは胎児の心臓発生段階で心筋細胞への分化に働く因子のいずれかの心筋分化誘導因子の少なくとも一種類を有効成分として含有し、骨髄由来の細胞を心筋細胞へ分化誘導させることができる。

心筋分化誘導因子としては、サイトカイン、ビタミン、接着分子、転写因子などを

あげることができる。

サイトカインとしては、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に、心臓発生段階で 心筋細胞への分化を促進するものであればいかなるサイトカインでもよい。

具体的には、 $10\sim40$ ng/ml の PDGF などをあげることができる。PDGF としては、配列番号 3 または 5 のアミノ酸配列で表されるものが好ましく用いられる。

ビタミンとしては、レチノイン酸など心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に、心臓発生段階で心筋細胞への分化を促進するものであればいかなるビタミンでもよい。 具体的には、10⁻⁹ Mのレチノイン酸などをあげることができる。

接着分子としては、フィブロネクチンなど心臓発生段階で心臓発生領域で発現していればいかなる接着分子でもよい。具体的には、フィブロネクチンをコートした培養皿で該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を培養することにより心筋細胞への分化を促進することができる。

転写因子としては、ホメオボックス型転写因子 Nkx2.5/Csx (配列番号 9: アミノ酸配列、配列番号 10: 塩基配列)、GATA ファミリーに属する Zinc finger 型転写因子 GATA4 (配列番号 11: アミノ酸配列、配列番号 12: 塩基配列)、myocyte enhancer factor-2(MEF-2)ファミリーに属する転写因子 MEF-2A (配列番号 13: アミノ酸配列、配列番号 14: 塩基配列)、MEF-2B (配列番号 15: アミノ酸配列、配列番号 16: 塩基配列)、MEF-2C (配列番号 17: アミノ酸配列、配列番号 18: 塩基配列)と MEF-2D (配列番号 19: アミノ酸配列、配列番号 20: 塩基配列)、basic helix loop helix 型転写因子に属する dHAND (配列番号 21: アミノ酸配列、配列番号 22: 塩基配列)と eHAND (配列番号 23: アミノ酸配列、配列番号 24: 塩基配列)、TEA-DNA 結合型転写因子ファミリーに属する TEF-1 (配列番号 25: アミノ酸配列、配列番号 26: 塩基配列)、TEF-3 (配列番号 27: アミノ酸配列、配列番号 28: 塩基配列)と TEF-5 (配列番号 29: アミノ酸配列、配列番号 30: 塩基配列)などをあげることができる。

該心筋形成剤には心筋分化誘導因子の遺伝子を主成分とするものと、心筋分化誘導 因子の本体である蛋白質を含むものがある。

(1)遺伝子を主成分とする心筋形成剤

以下に本発明の心筋形成剤が心筋分化誘導因子をコードする遺伝子を主成分とする

場合の調製法について述べる。

まず、心筋分化誘導因子の遺伝子 DNA 断片、あるいは全長 c DNA をウイルスベクタープラスミド内のプロモーターの下流に挿入することにより、組換えウイルスベクタープラスミドを造成する。

該組換えウイルスベクタープラスミドを、該ウイルスベクタープラスミドに適合したパッケージング細胞に導入する。

パッケージング細胞としては、ウイルスのパッケージングに必要なタンパク質をコードする遺伝子の少なくとも1つを欠損している組換えウイルスベクタープラスミドの該欠損する蛋白質を補給できる細胞であればいかなるものも用いることができる。例えばヒト腎臓由来のHEK293細胞、マウス線維芽細胞NIH3T3などを用いることができる。

パッケージング細胞で補給する蛋白質としては、レトロウイルスベクターの場合はマウスレトロウイルス由来の gag、pol、env などの蛋白質、レンチウイルスベクターの場合は HIV ウイルス由来の gag、pol、env、vpr、vpu、vif、tat、rev、nef などの蛋白質、アデノウイルスベクターの場合はアデノウイルス由来の E1A、E1B などの蛋白質、アデノ随伴ウイルスの場合は Rep(p5,p19,p40)、Vp(Cap)などの蛋白質を用いることができる。

ウイルスベクタープラスミドとしては上記パッケージング細胞において組換えウイルスが生産でき、心臓先天性遺伝子疾患の原因遺伝子に対する野生型の遺伝子を心筋細胞で転写できる位置にプロモーターを含有しているものが用いられる。

ウイルスベクタープラスミドとしては MFG [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>92</u>, 6733-6737 (1995)]、pBabePuro [Nucleic Acids Research, <u>18</u>, 3587-3596 (1990)], LL-CG、CL-CG、CS-CG、CLG [Journal of Virology, <u>72</u>, 8150-8157 (1998)]、pAdex1 [Nucleic Acids Res., <u>23</u>, 3816-3821 (1995)]等が用いられる。

プロモーターとしては、ヒト組織中で発現できるものであればいずれも用いることができ、例えば、サイトメガロウイルス (ヒト CMV) の IE(immediate early)遺伝子のプロモーター、SV40 の初期プロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒートショック蛋白質プロモーター、SR αプロモーター

等をあげることができる。また、ヒト CMV の IE 遺伝子のエンハンサーをプロモーターと共に用いてもよい。また、Nkx2.5/Csx 遺伝子のような心筋細胞特異的な遺伝子のプロモーターを用いることで、心筋細胞で特異的に目的の遺伝子を発現させることができる。

上記組換えウイルスベクタープラスミドを上記パッケージング細胞に導入することで組換えウイルスベクターを生産することができる。上記パッケージング細胞への上記ウイルスベクタープラスミドの導入法としては、例えば、リン酸カルシウム法[特開平 2-227075]、リポフェクション法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>84</u>, 7413 (1987)] 等をあげることができる。

上述した組換えウイルスベクターは、遺伝子治療剤に用いる基剤と共に調合して心筋形成剤を製造することができる[Nature Genet., 8, 42 (1994)]。遺伝子治療剤に用いる基剤としては、通常注射剤に用いる基剤であればいかなるものでも用いることができる。例えば、蒸留水、塩化ナトリウム又は塩化ナトリウムと無機塩との混合物等の塩溶液、マンニトール、ラクトース、デキストラン、グルコース等の溶液、グリシン、アルギニン等のアミノ酸溶液、有機酸溶液又は塩溶液とグルコース溶液との混合溶液等があげられる。また常法に従い、これらの基剤に浸透圧調整剤、pH 調整剤、ゴマ油、ダイズ油等の植物油又はレシチンもしくは非イオン界面活性剤等の界面活性剤等の助剤を用いて、溶液、懸濁液、分散液として注射剤を調製してもよい。これらの注射剤を、粉末化、凍結乾燥等の操作により用時溶解用製剤として調製することもできる。上記の心筋形成剤は、液体の場合はそのままで、固体の場合は治療の直前に必要により滅菌処理をした上記の基剤に溶解して遺伝子治療に使用することができる。本発明の心筋形成剤の投与方法は、患者の治療部位の心筋に吸収されるように、カテーテル等を用いて局所的に投与する方法等が用いられる。

上述した組換えウイルスベクターは試験管内で該心筋細胞への分化能を有する骨 髄細胞に感染させた後、上述した心筋形成剤として調製し、患者に投与することがで きる。または、組換えウィルスベクターを患者の患部に直接投与することもできる。

(2)蛋白質を主成分とする心筋形成剤

以下に本発明の心筋形成剤が心筋分化誘導因子蛋白質を主成分とする場合の調製

法について述べる。

心筋分化誘導因子蛋白質の完全長 cDNA をもとに、必要に応じて、該蛋白質をコードする部分を含む適当な長さの DNA 断片を調製する。

該 DNA 断片、あるいは完全長 cDNA を発現ベクター内のプロモーターの下流に挿入することにより、該蛋白質の組換発現ベクターを造成する。

該組換発現ベクターを、該発現ベクターに適合した宿主細胞内に導入する。

宿主細胞としては、目的とする DNA を発現できるものは全て用いることができ、例えば、エシェリヒア(Escherichia)属、セラチア (Serratia) 属、コリネバクテリウム (Corynebacterium) 属、ブレビバクテリウム (Brevibacterium) 属、シュードモナス (Pseudomonas) 属、バチルス (Bacillus) 属、ミクロバクテリウム (Microbacterium) 属等に属する細菌、クルイベロミセス (Kluyveromyces) 属、サッカロマイセス (Saccharomyces) 属、シゾサッカロマイセス (Shizosaccharomyces) 属、トリコスポロン (Trichosporon) 属、シワニオミセス (Schwanniomyces) 属等に属する酵母や動物 細胞、昆虫細胞等を用いることができる。

発現ベクターとしては、上記宿主細胞において自立複製可能ないしは染色体中への組込みが可能で、心筋分化誘導因子の遺伝子 DNA を転写できる位置にプロモーターを含有しているものが用いられる。

細菌を宿主細胞として用いる場合は、心筋分化誘導因子の組換え発現ベクターは該細菌中で自立複製可能であると同時に、プロモーター、リボソーム結合配列、心筋細胞への分化を誘導できる蛋白質をコードする DNA および転写終結配列より構成された組換え発現ベクターであることが好ましい。プロモーターを制御する遺伝子が含まれていてもよい。

発現ベクターとしては、例えば、pBTrp2、pBTac1、pBTac2(いずれもベーリンガーマンハイム社より市販)、pKK233-2(Amersham Pharmacia Biotech 社製)、pSE280(Invitrogen 社製)、pGEMEX-1(Promega 社製)、pQE-8(QIAGEN 社製)、pKYP10[特開昭 58-110600]、pKYP200[Agricultural Biological Chemistry, 48, 669(1984)]、pLSA1[Agric. Biol. Chem., 53, 277(1989)]、pGEL1[Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 82, 4306(1985)]、pBluescript II SK(-)(Stratagene 社製)、pGEX(Amersham Pharmacia Biotech

社製)、pET-3 (Novagen 社製)、pTerm2(USP4686191、USP4939094、USP5160735)、pSupex、pUB110、pTP5、pC194、pEG400 [J. Bacteriol., 172, 2392 (1990)] 等を例示することができる。

発現ベクターとしては、リボソーム結合配列であるシャインーダルガノ (Shine-Dalgarno) 配列と開始コドンとの間を適当な距離 (例えば6~18塩基) に調節したものを用いることが好ましい。

プロモーターとしては、宿主細胞中で発現できるものであればいかなるものでもよい。例えば、trp プロモーター (P trp) 、lac プロモーター (P lac) 、 P_L プロモーター、 P_R ができる。また P trp を P_R 2 つ直列させたプロモーター(P trp P_R 2)、 P_R なの直列させたプロモーター(P trp P_R 2)、 P_R なの直列させたプロモーター(P trp P_R 2)、 P_R なのように人為的に設計改変されたプロモーター等も用いることができる。

本発明の心筋分化誘導因子の遺伝子 DNA の蛋白質をコードする部分の塩基配列を、 宿主の発現に最適なコドンとなるように、塩基を置換することにより、目的とする蛋 白質の生産率を向上させることができる。

本発明の心筋分化誘導因子の遺伝子 DNA の発現には転写終結配列は必ずしも必要ではないが、好適には構造遺伝子直下に転写終結配列を配置することが望ましい。

宿主細胞としては、エシェリヒア属、セラチア属、コリネバクテリウム属、ブレビバクテリウム属、シュードモナス属、バチルス属、ミクロバクテリウム属等に属する微生物、例えば、Escherichia coli XL1-Blue、Escherichia coli XL2-Blue、Escherichia coli DH1、Escherichia coli MC1000、Escherichia coli KY3276、Escherichia coli W1485、Escherichia coli JM109、Escherichia coli HB101、Escherichia coli No.49、Escherichia coli W3110、Escherichia coli NY49、Bacillus subtilis、Bacillus amyloliquefaciens、Brevibacterium ammoniagenes、Brevibacterium immariophilum ATCC14068、Brevibacterium glutamicum ATCC14066、Corynebacterium glutamicum ATCC13032、Corynebacterium glutamicum ATCC14067、Corynebacterium glutamicum ATCC13869、Corynebacterium accetoacidophilum ATCC13870、Microbacterium ammoniaphilum ATCC15354、Pseudomonas

sp. D-0110 等をあげることができる。

組換えベクターの導入方法としては、上記宿主細胞へ DNA を導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、カルシウムイオンを用いる方法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 69, 2110 (1972)] 、プロトプラスト法 (特開昭 63-248394) 、またはGene, 17, 107 (1982)や Molecular & General Genetics, 168, 111 (1979)に記載の方法等をあげることができる。

酵母を宿主細胞として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、YEp13 (ATCC37115)、YEp24 (ATCC37051)、YCp50 (ATCC37419)、pHS19、pHS15 等を例示することができる。

プロモーターとしては、酵母中で発現できるものであればいかなるものでもよく、例えば、PHO5 プロモーター、PGK プロモーター、GAP プロモーター、ADH プロモーター、gal 1 プロモーター、gal 10 プロモーター、ヒートショック蛋白質プロモーター、MF α 1 プロモーター、CUP 1 プロモーター等をあげることができる。

宿主細胞としては、サッカロミセス・セレビシエ (Saccharomyces cerevisiae)、シ ゾサッカロミセス・ポンベ (Schizosaccharomyces pombe)、クリュイベロミセス・ラ クチス (Kluyveromyces lactis)、トリコスポロン・プルランス (Trichosporon pullulans)、 シュワニオミセス・アルビウス (Schwanniomyces alluvius) 等をあげることができる。

組換えベクターの導入方法としては、酵母に DNA を導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、エレクトロポレーション法 [Methods in Enzymol., 194, 182 (1990)] 、スフェロプラスト法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 75, 1929 (1978)] 、酢酸リチウム法[J. Bacteriol., 153, 163 (1983)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 75, 1929 (1978)] 等をあげることができる。

動物細胞を宿主細胞として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、pcDNAI(Invitrogen 社製)、pcDM8 (Invitrogen 社製)、pAGE107 [特開平 3-22979; Cytotechnology, 3, 133 (1990)]、pAS3-3 (特開平 2-227075)、pCDM8 [Nature, 329, 840 (1987)]、pcDNAI/Amp(Invitrogen 社製)、pREP4(Invitrogen 社製)、pAGE103[J. Biochem., 101, 1307 (1987)]、pAGE210 等を例示することができる。

プロモーターとしては、動物細胞中で発現できるものであればいずれも用いること

ができ、例えば、サイトメガロウイルス(ヒト CMV)の $IE(immediate\ early)$ 遺伝子のプロモーター、SV40 の初期プロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒートショック蛋白質プロモーター、SR α プロモーター等をあげることができる。また、ヒト CMV の IE 遺伝子のエンハンサーをプロモーターと共に用いてもよい。

宿主細胞としては、ヒトの細胞であるナマルバ (Namalwa) 細胞、サルの細胞である COS 細胞、チャイニーズ・ハムスターの細胞である CHO 細胞、HBT5637 [特開昭63-299] 等をあげることができる。

組換えベクターの導入法としては、動物細胞に DNA を導入できるいかなる方法も用いることができ、例えば、エレクトロポーレーション法 [Cytotechnology, $\underline{3}$, 133 (1990)]、リン酸カルシウム法 (特開平 2-227075)、リポフェクション法

[Proc.Natl.Acad.Sci., USA, <u>84</u>, 7413 (1987)、Virology, <u>52</u>, 456 (1973)] 等を用いることができる。形質転換体の取得および培養は、特開平 2-227075 号公報あるいは特開平 2-257891 号公報に記載されている方法に準じて行なうことができる。

昆虫細胞を宿主として用いる場合には、例えばバキュロウイルス・エクスプレッション・ベクターズ,ア・ラボラトリー・マニュアル[Baculovirus Expression Vectors, A Laboratory Manual, W.H. Freeman and Company, New York (1992)]、カレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー サプルメント 1-38(1987-1997)、Bio/Technology, $\underline{6}$, 47 (1988)等に記載された方法によって、蛋白質を発現することができる。

即ち、組換え遺伝子導入ベクターおよびバキュロウイルスを昆虫細胞に共導入して 昆虫細胞培養上清中に組換えウイルスを得た後、さらに組換えウイルスを昆虫細胞に 感染させ、蛋白質を発現させることができる。

該方法において用いられる遺伝子導入ベクターとしては、例えば、pVL1392、pVL1393、pBlueBaclII (ともに Invitrogen 社製) 等をあげることができる。

バキュロウイルスとしては、例えば、夜盗蛾科昆虫に感染するウイルスであるアウトグラファ・カリフォルニカ・ヌクレアー・ポリヘドロシス・ウイルス(Autographa californica nuclear polyhedrosis virus)等を用いることができる。

昆虫細胞としては、<u>Spodoptera frugiperda</u>の卵巣細胞である Sf9、Sf21 [Baculovirus Expression Vectors, A Laboratory Manual、W.H.Freeman and Company, New York, (1992)]、Trichoplusia ni の卵巣細胞である High 5 (Invitrogen 社製) 等を用いることができる。

組換えウイルスを調製するための、昆虫細胞への上記組換え遺伝子導入ベクターと上記バキュロウイルスの共導入方法としては、例えば、リン酸カルシウム法 [特開平 2-227075]、リポフェクション法 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>84</u>, 7413 (1987)] 等をあげることができる。

遺伝子の発現方法としては、直接発現以外に、モレキュラー・クローニング 第2版 [Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)] に記載されている方法等に準じて、分泌生産、融合蛋白質発現等を行うことができる。

酵母、動物細胞または昆虫細胞により発現させた場合には、糖あるいは糖鎖が付加 された蛋白質を得ることができる。

心筋細胞への分化を誘導できる蛋白質をコードする DNA を組み込んだ組換え体 DNA を保有する形質転換体を培地に培養し、培養物中に心筋細胞への分化を誘導できる蛋白質を生成蓄積させ、該培養物より該蛋白質を採取することにより、心筋細胞への分化を誘導できる蛋白質を製造することができる。

心筋細胞への分化を誘導できる蛋白質製造用の形質転換体を培地に培養する方法は、宿主の培養に用いられる通常の方法に従って行うことができる。

大腸菌等の原核生物あるいは酵母等の真核生物を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、該宿主が資化し得る炭素源、窒素源、無機物等を含有し、 形質転換体の培養を効率的に行える培地であれば天然培地、合成培地のいずれでもよい。

炭素源としては、それぞれの宿主が資化し得るものであればよく、グルコース、フラクトース、スクロース、これらを含有する糖蜜、デンプンあるいはデンプン加水分解物等の炭水化物、酢酸、プロピオン酸等の有機酸、エタノール、プロパノールなどのアルコール類を用いることができる。

窒素源としては、アンモニア、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、酢酸アンモ

ニウム、リン酸アンモニウム等の各種無機酸若しくは有機酸のアンモニウム塩、その 他含窒素化合物、並びに、ペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスチープリカー、 カゼイン加水分解物、大豆粕および大豆粕加水分解物、各種発酵菌体およびその消化 物等が用いられる。

無機物としては、リン酸第一カリウム、リン酸第二カリウム、リン酸マグネシウム、 硫酸マグネシウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、硫酸マンガン、硫酸銅、炭酸カル シウム等を用いることができる。

培養は、振盪培養または深部通気攪拌培養などの好気的条件下で行う。培養温度は 15~40℃がよく、培養時間は、通常 16 時間~7日間である。培養中 pH は、3.0~9.0 に保持する。p H の調整は、無機あるいは有機の酸、アルカリ溶液、尿素、炭酸カルシウム、アンモニアなどを用いて行う。

また培養中必要に応じて、アンピシリンやテトラサイクリン等の抗生物質を培地に 添加してもよい。

プロモーターとして誘導性のプロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した 微生物を培養するときには、必要に応じてインデューサーを培地に添加してもよい。 例えば、lac プロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養すると きにはイソプロピルー β – D – チオガラクトピラノシド (IPTG) 等を、trp プロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養するときにはインドールアクリル酸 (IAA) 等を培地に添加してもよい。

動物細胞を宿主細胞として得られた形質転換体を培養する培地としては、一般に使用されている RPMI1640 培地 [The Journal of the American Medical Association, 199, 519 (1967)]、Eagle の MEM 培地 [Science, 122, 501 (1952)]、ダルベッコ改変 MEM 培地 [Virology, 8, 396 (1959)]、199培地 [Proceeding of the Society for the Biological Medicine, 73, 1 (1950)]またはこれら培地に牛胎児血清等を添加した培地等を用いることができる。

培養は、通常 pH6~8、30~40℃、5%CO₂存在下等の条件下で 1~7日間行う。 また、培養中必要に応じて、カナマイシン、ペニシリン等の抗生物質を培地に添加 してもよい。 昆虫細胞を宿主細胞として得られた形質転換体を培養する培地としては、一般に使用されている TNM-FH 培地 (Pharmingen 社製)、Sf-900 II SFM 培地 (Life Technologies 社製)、ExCell400、ExCell405 (いずれも JRH Biosciences 社製)、Grace's Insect Medium [Grace, T.C.C., Nature, 195, 788 (1962)] 等を用いることができる。

培養は、通常 pH6~7、25~30℃等の条件下で、1~5 日間行う。

また、培養中必要に応じて、ゲンタマイシン等の抗生物質を培地に添加してもよい。 上述の形質転換体の培養物から、心筋細胞への分化を誘導できる蛋白質を単離精製 するには、通常の蛋白質の単離、精製法を用いればよい。

例えば、心筋細胞への分化を誘導できる蛋白質が、細胞内に溶解状態で発現した場合には、培養終了後、細胞を遠心分離により回収し水系緩衝液にけん濁後、超音波破砕機、フレンチプレス、マントンガウリンホモゲナイザー、ダイノミル等により細胞を破砕し、無細胞抽出液を得る。該無細胞抽出液を遠心分離することにより得られた上清から、通常の蛋白質の単離精製法、即ち、溶媒抽出法、硫安等による塩析法、脱塩法、有機溶媒による沈殿法、ジエチルアミノエチル(DEAE)ーセファロース、DIAION HPA-75 (三菱化学社製)等レジンを用いた陰イオン交換クロマトグラフィー法、S-Sepharose FF(Amersham Pharmacia Biotech 社製)等のレジンを用いた陽イオン交換クロマトグラフィー法、ブチルセファロース、フェニルセファロース等のレジンを用いた疎水性クロマトグラフィー法、分子篩を用いたゲルろ過法、アフィニティークロマトグラフィー法、クロマトフォーカシング法、等電点電気泳動等の電気泳動法等の手法を単独あるいは組み合わせて用い、精製標品を得ることができる。

また、該蛋白質が細胞内に不溶体を形成して発現した場合は、細胞を回収後破砕し、遠心分離することにより、沈殿画分として蛋白質の不溶体を回収する。

回収した該蛋白質の不溶体を蛋白質変性剤で可溶化する。

該可溶化液を、希釈あるいは透析により、該可溶化液中の蛋白質変性剤の濃度を下げることにより、該蛋白質の構造を正常な立体構造に戻した後、上記と同様の単離精製法により該蛋白質の精製標品を得る。

心筋細胞への分化を誘導できる蛋白質あるいはその糖修飾体等の誘導体が細胞外 に分泌された場合には、培養上清から、該蛋白質あるいはその糖鎖付加体等の誘導体 を回収することができる。即ち、培養物から遠心分離等の手法により培養上清を回収 し、該培養上清から、上記と同様の単離精製法を用いることにより、精製標品を得る ことができる。

このようにして取得される蛋白質として、例えば、配列番号 5、6、10、12、14、16、18、20、22、24、26、28 および 30 で表されるアミノ酸配列を有する蛋白質等をあげることができる。

また、上記方法により発現させた蛋白質を、Fmoc 法(フルオレニルメチルオキシカルボニル法)、tBoc 法(t-ブチルオキシカルボニル法)等の化学合成法によっても製造することができる。また、米国 Advanced ChemTech 社製、Perkin-Elmer 社製、Amersham Pharmacia Biotech 社製、米国 Protein Technology Instrument 社製、米国 Synthecell-Vega 社製、米国 PerSeptive 社製、島津製作所社製等のペプチド合成機を利用して合成することもできる。

心筋細胞への分化を誘導できる蛋白質は、上記(1)と同様にして心筋形成剤を形成し使用することができる。

7. 先天性遺伝子疾患の治療への利用

心不全を来す疾患の中には、一部であるが単一遺伝子の変異により、本来必要な蛋白質が全て欠損するために心不全を来す一群がある。このような疾患としては、家族性肥大型心筋症、Fabri病、QT延長症候群、マルファン症候群、大動脈弁狭窄症、ミトコンドリア心筋症、Duchenne型筋ジストロフィー症等があげられる。これらの疾患は、ミオシン、トロポニン、トロポミオシン、電位依存性 Na チャンネル、K チャンネル、フィブリン、エラステイン、ミトコンドリア、ジストロフィンなどの遺伝子異常が原因であることが知られている[治療学,30,1302-1306(1996)]。すなわち、これら患者より本発明の心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を取得し、正常な遺伝子を導入して心臓に移植することで上記疾患を治療することができる。正常な遺伝子は、上記6(1)で記載した遺伝子治療用のベクターを用いることで本発明の心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に導入することができる。

8. 心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞特異的な表面抗原を特異的に認識する抗体の取得

以下に、本発明の心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞で発現している表面抗原を 特異的に認識する抗体の調製法について述べる。

本発明の心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞で特異的に発現している表面抗原 を認識する抗体は、心筋梗塞などの心臓病の細胞治療を実施する上で必要な心筋細胞 への分化能を有する骨髄細胞の純度検定や精製に用いることができる。

該抗体を取得する方法として、本発明の心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞 $3\sim5$ × 10^5 cells/匹、あるいは該細胞から調製した細胞膜画分 $1\sim10$ mg/匹程を抗原として、ウサギ、ヤギまたは $3\sim20$ 週令のラット、マウスもしくはハムスター等の非ヒトほ乳動物の皮下、静脈内または腹腔内に、適当なアジュバント[例えば、フロインドの完全アジュバント(Complete Freund's Adjuvant)または、水酸化アルミニウムゲル、百日咳菌ワクチンなど]とともに投与する。

該抗原の投与は、1回目の投与の後1~2週間おきに3~10回行う。各投与後、3~7日目に眼底静脈叢より採血し、該血清が免疫に用いた抗原と反応するか否かを酵素免疫測定法 [酵素免疫測定法 (ELISA 法):医学書院刊 1976年、Antibodies-A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988] などで調べる。

免疫に用いた抗原に対し、その血清が充分な抗体価を示した非ヒトほ乳動物を、血清または抗体産生細胞の供給源とする。

ポリクローナル抗体は、該血清を分離、精製することにより調製することができる。 モノクローナル抗体は、該抗体産生細胞と非ヒトほ乳動物由来の骨髄腫細胞とを融 合させてハイブリドーマを作製し、該ハイブリドーマを培養するか、動物に投与して 該動物を腹水癌化させ、該培養液または腹水を分離、精製することにより調製するこ とができる。

抗体産生細胞としては、脾細胞、リンパ節、末梢血中の抗体産生細胞、特に脾細胞が好適に用いられる。

骨髄腫細胞としては、8-アザグアニン耐性マウス (BALB/c 由来) 骨髄腫細胞株である P3-X63Ag8-U1(P3-U1)株 [Current Topics in Microbiology and Immunology, 18, 1 (1978)]、P3-NS1/1-Ag41(NS-1)株 [European J. Immunology, 6, 511 (1976)]、SP2/O-Ag14(SP-2)株 [Nature, 276, 269 (1978)]、P3-X63-Ag8653(653)株 [J. Immunology, 123,

1548 (1979)]、P3-X63-Ag8(X63)株 [Nature, <u>256</u>, 495 (1975)] 等、マウス由来の株化細胞が好適に用いられる。

ハイブリドーマ細胞は、以下の方法により作製できる。

抗体産生細胞と骨髄腫細胞を混合し、HAT培地(正常培地にヒポキサンチン、チミジンおよびアミノプテリンを加えた培地)に懸濁したのち、7~14日間培養する。培養後、培養上清の一部をとり酵素免疫測定法などにより、抗原に反応し、抗原を含まない蛋白質には反応しないものを選択する。ついで、限界希釈法によりクローニングを行い、酵素免疫測定法により安定して高い抗体価の認められたものをモノクローナル抗体産生ハイブリドーマ細胞として選択する。

ポリクローナル抗体またはモノクローナル抗体を分離、精製する方法としては、遠心分離、硫安沈殿、カプリル酸沈殿、または DEAE-セファロースカラム、陰イオン交換カラム、プロテイン A または G-カラムあるいはゲル濾過カラム等を用いるクロマトグラフィー等を、単独または組み合わせて処理する方法があげられる。

上記方法で取得した、該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞で発現している表面 抗原を特異的に認識する抗体を用いて、検体細胞に対する反応性と造血系幹細胞、神 経系幹細胞などの対照となる細胞に対する反応性とを比較することで、検体細胞が上 記特異的表面抗原を発現しているかどうかを容易に検定することができる。

9. 心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞で発現している表面抗原および該表面 抗原をコードする遺伝子の取得

該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞で特異的に発現している表面抗原遺伝子の取得方法としては、二つの異なる由来のサンプル間で異なる発現形態を取る遺伝子を取得する方法であるサブトラクション法[Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>85</u>, 5738-5742 (1988)]や Representational difference analysis[Nucleic Acids Research, <u>22</u>, 5640-5648 (1994)]による方法をあげることができる。

まず、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞より作製した cDNA ライブラリーを、造血系幹細胞や神経系幹細胞などの骨髄細胞以外の対照細胞より取得した mRNA を用いてサブトラクションを行う。心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞特異的な遺伝子を濃縮した差分化 cDNA ライブラリーを調製した後、該差分化 cDNA ライブラリー

の挿入 cDNA 配列を 5[°] 側よりランダムに塩基配列解析を行い、分泌シグナル配列を持つものだけを選択する。このようにして得られた cDNA の全長塩基配列を決定することにより、該 cDNA がコードする蛋白質が分泌蛋白質か膜蛋白質かを区別することができる。

上記の方法において、ランダム配列解析の代わりに、シグナルシーケンストラップ 法も用いることもできる [Science, <u>261</u>, 600-603 (1993); Nature Biotechnology, <u>17</u>, 487-490 (1999)]。シグナルシーケンストラップ法とは、分泌シグナル配列をもつ遺伝 子を選択的にスクリーニングする方法である。

効率よく特異的な表面抗原を取得するためには、シグナルシーケンストラップライブラリーをサブトラクションが行えるベクターを用いて作製し、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞から作製したシグナルシーケンストラップライブラリーを造血系幹細胞や神経系幹細胞などの対照となる細胞より取得した mRNA を用いてサブトラクションを行う方法が望ましい。このようにして取得された分泌シグナル配列を含むDNA 断片は全長 cDNA をクローン化するためのプローブとして用いることができる。

全長 cDNA はその全長塩基配列を解析することで、該 cDNA がコードする蛋白質が 分泌蛋白質か膜蛋白質かを区別することができる。

ランダム配列解析あるいはシグナルシーケンストラップ法を用いた場合でも、得られたクローンが膜蛋白質をコードする場合は、塩基配列から類推されるアミノ酸配列に基づき合成ペプチドを作製し、該合成ペプチドを抗原として上記方法により特異的な抗体を取得することができる。

また、膜蛋白質の場合は、受容体をコードしているものがあり、このような受容体は該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の特異的な増殖または心筋細胞への分化の調節に働いている可能性があり、当該受容体のリガンドの探索に用いることができる。分泌蛋白質の場合は、直接心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を増殖あるいは分化させるために用いることができる。

10.心筋細胞への分化能のある骨髄細胞の増殖因子および心筋細胞への分化誘導 因子のスクリーニング

心筋細胞への分化能のある骨髄細胞の増殖因子および心筋細胞への分化誘導因子

のスクリーニング方法としては、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を無血清培地 中で培養させる際に、検体である種々の物質を添加させ、該細胞が増殖するか、また は心筋細胞へ分化誘導されるかで調べることにより行うことができる。

検体となる物質としては、各種サイトカインや増殖因子などの分泌蛋白質、細胞接着分子などの膜結合蛋白質、組織抽出液、合成ペプチド、合成化合物、微生物培養液等などいかなるものでもよい。

増殖能力はコロニー形成能や BrdU の取り込みなどで調べることができる。

コロニー形成能は、本発明の骨髄細胞を低密度で播種することにより調べることができる。

BrdU の取り込みは、BrdU を特異的に認識する抗体を用いた免疫染色により調べることができる。

心筋細胞への分化を評価する方法としては、自律拍動を指標にするかまたは筋細胞で特異的に発現する遺伝子のプロモーターと GFP(Gleen fluorescent protein)、ルシフェラーゼ、ベーターガラクトシダーゼなどのレポーター遺伝子とを組み合わせたベクターDNA を該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に導入したレポーター細胞を用いてレポーター遺伝子の発現を指標にする方法があげられる。

レポーター系の構築には cardiac troponin I(cTNI)のプロモーターを用いる方法があげられる[J. Biological Chemistry, 273, 25371-25380 (1998)]。

11. 心筋細胞への分化能のある骨髄細胞の不死化

心臓疾患の患者、特に高齢者に本発明の治療薬を投与する場合、本発明の心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞をガン化させずに細胞分裂の回数を増やすことが望ましい。

骨髄細胞をガン化させずに細胞分裂の回数を増やす方法としては、テロメラーゼを 本発明の心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に発現させる方法をあげることがで きる。

例えば、テロメラーゼの触媒サブユニットである TERT 遺伝子、具体的には配列番号 32 で表される DNA を、レトロウイルスベクターに導入した後に心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に導入する方法、または心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に

内在する TERT 遺伝子を誘導発現させる因子を心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞 に投与する方法、あるいは TERT 遺伝子を誘導発現させる因子をコードする DNA を 含むベクターを心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に導入する方法などをあげる ことができる。

このような TERT 遺伝子を誘導発現させる因子は、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に TERT 遺伝子プロモーターと GFP(Green Fluorescent protein)、ルシフェラーゼ、あるいはベーターガラクトシダーゼを組み合わせたレポーター系を心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に導入することで選別することができる。

以下に実施例をあげて、本発明を具体的に示す。

発明を実施するための最良の形態

実施例1.マウス骨髄からの心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の取得と培養 5 週齢の C3H/He マウス 10 匹をエーテルを用いて麻酔し、そのうえで頚椎脱臼により致死させた。マウスを半側臥位にして、70%エタノールを充分かけ消毒した。

次に大腿骨周辺の皮膚を広い範囲にわたり切開し、大腿骨全面の大腿四頭筋をはさみで切除した。膝関節の部分に軽くはさみを入れ、関節を外し、さらに大腿骨背面の筋肉を切除した。股関節の部分にはさみを入れ関節を外し、大腿骨を取り出した。大腿骨に付着している筋肉をはさみで切除し、大腿骨全体を露出させた。大腿骨の両端をはさみで切断後、テルモ製 23G の針を装着した 2.5ml 注射器に 20%FCS を含有する IMDM 培地を約 1.5ml 入れ、注射針の先端を大腿骨の膝関節側の断端に差し込み、試験管の中に培養液を吹き出すことで、骨髄細胞を押し出した。取得した細胞は、20%FCS、100mg/ml penicillin、250ng/ml streptomycin、85mg/ml amphotericin を含有する IMDM 培地中で 33°Cで、5% CO2 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。継代を続けることで、細胞は間葉系の細胞へと均一化し、造血系の細胞は消失した。

約4ヶ月上記条件で培養を行い、不死化した細胞を選択した後、希釈により 192種類の独立した単一細胞(single cell)由来の細胞株を樹立した(以下、骨髄由来初代不死化細胞株と称する)。これら独立のクローン由来の細胞にそれぞれに 3mM の終濃度になるように 5-aza-C を添加し 24 時間培養した後、培地を IMDM 培地に代えてさらに 2 週間培養することで拍動する細胞を産生するクローンを選択した。骨髄由来初代

不死化細胞 192 個のうち、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞は3個であった。該 心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞は、心筋細胞以外に脂肪細胞を分化誘導したことからいずれも多分化能幹細胞であることが示された。多分化能幹細胞から、非特異 的に分化誘導してくる自己拍動細胞の割合は非常に少ない。

しかし、この自己拍動する細胞周辺をクローニングシリンジで採取し、培養した細胞(以下、単に心筋前駆細胞と称する)に、再び5-aza-Cを添加し24時間培養した後、培地をIMDM 培地に代えてさらに2~3週間培養することでより多くの自律拍動する細胞を取得した。該心筋細胞への分化能を有する骨髄幹細胞は、増殖条件下では、単核の線維芽細胞様の形態を呈し、心筋収縮蛋白質はほとんど発現していない。しかし5-aza-Cにより最終分化を誘導すると形態は著しく変化した。

分化誘導1週間目頃より、一部の細胞は細胞質が大きくなり円形あるいは棒状を呈し、後に自律拍動を開始する細胞となるが、この時点では自律拍動を行うことは少なかった。分化誘導後2週間になると、自己拍動を開始した。この自己拍動した細胞は互いに連結しあい、縦に連結して筋管細胞様となった。3週間以後には多くの細胞が縦に1列にならび、同期して収縮した。分化後4週間以後には培養皿の上の直接連結される細胞は、すべて同期して収縮し心筋組織様になった。マウスの心臓は、毎分300~400回程度の心拍数で収縮するが、これに対してマウス成体骨髄由来の細胞より分化した心筋細胞は、培養条件下において毎分120~250回の速さで規則的に収縮した。

実施例2.マウス骨髄細胞から誘導される心筋細胞の特性

骨髄由来細胞から形成される自律拍動する心筋様細胞が、実際に心筋細胞の性質を 保有しているかどうかの解析を行った。

実施例 1 で取得した、骨髄由来初代不死化細胞株、多分化能幹細胞および心筋前駆細胞から分化誘導した心筋細胞から、それぞれ Trizol Reagents(GIBCO BRL 社製)を用いて全 RNA を取得した。次に、該全 RNA を基質として SupersciptII reverse transcriptase(GIBCO BRL 社製)を用いて First strand cDNA を合成した。

次に、心筋細胞特異的な遺伝子の発現を検討するために、該 First strand cDNA を基質として、配列番号 33~58 に示した塩基配列を有する合成 DNA を用いて定量的 PCR を行った。心筋細胞特異的な遺伝子としては、ナトリウム利尿ペプチドである ANP

および BNP、ミオシン重鎖である α -MHC および β -MHC、アクチンである α -skeletal actin および β -skeletal actin、ミオシン軽鎖である MLC-2a、MLC-2v、心筋細胞特異 的転写因子である Nkx2.5/Csx、GATA4、TEF-1、MEF-2C、MEF-2D、MEF-2A を用いた。

ANP の増幅には配列番号 33、34 の塩基配列を有する合成 DNA を、BNP の増幅には配列番号 37、38 の塩基配列を有する合成 DNA を、 α -MHC の増幅には配列番号 37、38 の塩基配列を有する合成 DNA を、 β -MHC の増幅には配列番号 39、40 の塩基配列を有する合成 DNA を、 α -skeletal actin の増幅には配列番号 41、42 の塩基配列を有する合成 DNA を、 α -skeletal actin の増幅には配列番号 41、42 の塩基配列を有する合成 DNA を、 β -skeletal actin の増幅には配列番号 43、44 の塩基配列を有する合成 DNA を、MLC-2a の増幅には配列番号 45、46 の塩基配列を有する合成 DNA を、MLC-2v の増幅には配列番号 47、48 の塩基配列を有する合成 DNA を、Nkx2.5/Csx の増幅には配列番号 49、50 の塩基配列を有する合成 DNA を、GATA4 の増幅には配列番号 51、52 の塩基配列を有する合成 DNA を、TEF-1 の増幅には配列番号 53、54 の塩基配列を有する合成 DNA を、MEF-2C の増幅には配列番号 55、56 の塩基配列を有する合成 DNA を、MEF-2D の増幅には配列番号 57、58 の塩基配列を有する合成 DNA を、MEF-2A の増幅には配列番号 59、60 の塩基配列を有する合成 DNA を用いた。

生体内で分化誘導する心筋細胞は、心筋収縮の心拍数またはエネルギー効率に違いを持たせるために、胎児期、新生児期あるいは成熟期によって、または心房筋あるいは心室筋の相違によって、心筋収縮蛋白質のアイソフォームに違いがある。

培養系で心筋細胞に分化した骨髄細胞の場合、アイソフォームの発現様式は α -アクチンの場合は骨格筋型のほうが心筋型より多く発現し、ミオシン重鎖の場合は β 型のほうが α 型よりも多く発現していた。ミオシン軽鎖では2 v型が発現しているのに対し、2 a型の発現は観察されなかった。

また、培養系で心筋細胞に分化した骨髄細胞の分化誘導後には、ナトリウム利尿ペプチドであるANPおよびBNPの発現が見られた。以上の心筋収縮蛋白質の発現様式より判断すると、培養系で心筋細胞に分化した骨髄細胞の表現型は胎児型心室筋細胞の形質を有すると考えられる。

培養系で心筋細胞に分化した骨髄細胞では、Nkx2.5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2C、

MEF-2D、TEF-1 遺伝子の発現が観察された。増殖中の骨髄由来初代不死化細胞株ではこれらの転写因子の発現は認められなかったが、増殖中の骨髄由来心筋前駆細胞では Nkx2.5/Csx、GATA4 および MEF-2C の発現が観察され、心筋細胞への分化誘導に伴い、遅れて MEF-2A および MEF-2D の発現誘導が観察された。

次に、ガラス微少電極により、培養系で心筋細胞に分化した骨髄細胞の活動電位を記録した。活動電位は、細胞を 1.49mM CaCl₂、4.23mM KCl、25mM HEPES(pH7.4)を添加した IMDM 培地中で培養し、Diaphoto-300 実体顕微鏡(ニコン社製)下、温度 25℃で測定した。ガラス電極は電極抵抗を 15~30 Ωに設定して 3M KCl を充填した。膜電位の測定は MEZ-8300(日本光電社製)を用いて電流クランプモードで行った。測定結果は RTA-1100M(日本光電社製)を用いて熱感紙に記録した。その結果、培養系で心筋細胞に分化した骨髄細胞は、洞結節細胞型と心室筋細胞型の 2 種類が観察された。両者に共通する活動電位の特徴は、①活動電位持続時間が長いこと、②比較的浅い静止期電位を持つこと、③ベースメーカー細胞にみられる静止期電位の緩やかな脱分極が認められることであった。また、心室筋細胞型では活動電位は Peak&Dome 型(活動電位第1相を持つ)を呈した。洞結節細胞型の活動電位持続時間、拡張期膜電位、活動電位振幅は従来ウサギやラットで報告されている洞結節の活動電位と近似していた。心室筋細胞型ではこれに比べて、静止期膜電位は深く、活動電位振幅は大きい傾向を示した。分化誘導後、2~3 週間の細胞はすべて洞結節細胞型が記録されたが、分化誘導後 4 週間頃より心室筋細胞型が観察され時間経過とともに次第に増加した。

実施例3.サイトカインを用いた心筋細胞への分化の促進

心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞の心筋分化誘導率を増加させるため、 5-aza-C で分化誘導をおこなう際に、各種サイトカインを添加して誘導率が増加する かどうか解析をおこなった。

心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞を 2×10^4 細胞/ml となるように 60 mm 培養ディッシュあるいは 60 mm フィブロネクチン付着ディッシュ(fibronectin-coated dish:Becton Dickinson 社製) に蒔き、33 °C、5 %CO $_2$ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

翌日、該培養液に 5-aza-C を終濃度 3 μMとなるよう添加した上で、更に、PDGF

のみ、PDGF とレチノイン酸の両方、添加なし、の 3 種類の群で培地中に添加した (終濃度は PDGF は 10 ng/ml、 レチノイン酸は 10^{-9}M)。

それから更に2日後、4日後にも培地交換した後、PDGFのみ、PDGFとレチノイン酸の両方、添加なしの3群にそれぞれ最初と同量を添加した。

薬剤を加えてから4週間後、細胞の形態を位相差顕微鏡下で観察した。その結果、5-aza-C のみを添加した培養ディッシュでは約3割の細胞が筋管様細胞となるのに対し、PDGFを添加すると約4割、PDGFとレチノイン酸を同時に添加すると約5割の細胞が筋管様細胞となった。また、フィブロネクチン付着ディッシュの3群では、培養ディッシュの3群に比べて、筋管様細胞になる細胞数が約1割程度ずつ増加した。

実施例4. DMSO を用いた骨髄由来幹細胞からの心筋細胞への分化誘導

実施例 1 に示した方法により、取得した心筋細胞への分化能のある骨髄幹細胞に 3 μ M の 5-aza-C の代わりに 10 μ M の DMSO を添加し 2 4 時間培養した後、培地を IMDM 培地に代えて、さらに 6 週間培養を続けた。

その結果、拍動する心筋細胞が分化誘導されることを見出し、これらの細胞には Nkx2.5/Csx および GATA4 遺伝子が発現しており、5-aza-C を添加したときと同様の 性質を有した心筋細胞であることが示された。この解析結果は、5-aza-C と DMSO の 共通の機能である染色体 DNA の脱メチル化が心筋細胞の分化に必要であることを示している。

実施例 5. 心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞が多分化能を有する幹細胞 および心筋前駆細胞であることの証明

マウス骨髄細胞から分化誘導する拍動細胞が心筋細胞の性質を保有していることは示されたが、心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞に、心筋前駆細胞が存在しているのか、もっと未分化で心筋細胞以外の、例えば脂肪細胞などに分化可能な幹細胞が存在するかを調べるため、シングルセル・マーキング (Single cell marking)の実験を行った。

具体的には、分化誘導を行う前に、ある1つの細胞に GFP 遺伝子をウィルスベクターを導入して標識し、その後分化誘導させて標識した細胞がどのような細胞に分化したかで判断した。

まず、GFP 遺伝子を発現させるレトロウイルスベクタープラスミド GAR3-GFP および、Ecotropic 遺伝子を発現させる pCMV-Eco プラスミドベクターを、Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989) 等に記載のアルカリ中和法および PEG 沈殿法を用いて、純度の高い DNA を取得した。

この DNA をトランスフェクションさせる前日に、コンフルエントになった、gag および pol 遺伝子を保有する 293 細胞を 1/5 希釈で 10cm ディッシュに継代し、一晩 37 $^{\circ}$ C、5%CO $_{2}$ 濃度の孵卵機を用いて培養をおこなった。

トランスフェクションは以下の通りに行った。

GAR3-GFP レトロウイルスベクタープラスミド DNA 15μ gと pCMV-Eco プラスミドベクターDNA 5μ gを 250mM $CaCl_2$ (pH6.95) 0.5ml に加えて溶解させ、その溶液を 15ml のチューブに入れた $2\times BBS$ [50mM BES(N,N-bis(2-hydroxyethl)-2-aminoethanesulfonic acid)、280mM NaCl、1.5mM Na $_2$ HPO $_4$ (pH6.95)] 0.5ml に滴下して 10分間室温で静置させた。その後、この DNA 溶液を、前日に用意した 293 細胞培地中に滴下させ、37°C、5%CO $_2$ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。翌日、培地を交換し、更に 37°C、5%CO $_2$ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

培地を交換して 2 日後に、培養上清を $0.45~\mu$ m のフィルター (Millipore 社製) でろ過し、ウィルスベクターを含む溶液を回収した。この溶液を IMDM 培地で 10^{-1} 、 10^{-2} 、 10^{-3} 、 10^{-4} 、 10^{-5} に希釈した。

ウィルスベクターを導入される側の心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞は、ウィルスをインフェクションさせる前日に 2×10^4 細胞/ウェルとなるように 6 ウェル・ディッシュに蒔いた。

希釈した、ウィルスベクターを含む溶液には、終濃度 $8 \mu g/ml$ となるように、Hexadimethrine bromide(polybrene) (Sigma社製)を添加し、心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞の培養上清 2m1をウイルス液 2ml と置換し、33°C、5%CO2 濃度の孵卵機を用いて培養をおこなった。5時間後、培養上清を新しい IMDM 培地に交換し、更に 33°C、5%CO2 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

2日間培養を行った後、蛍光顕微鏡下で GFP を発現している細胞を観察し、細胞 1000 個あたり 1 つの GFP 陽性細胞があるような細胞群を得た。

該細胞を 8×10³ 細胞/ディッシュとなるよう、35mm ガラスベースディッシュ(旭 テクノグラス社製)に蒔き、33℃、5%CO₂濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

翌日、5-aza-C (Sigma 社製)、PDGF-BB (Peprotech 社製)、all trans レチノイン酸 (Sigma 社製)をそれぞれ終濃度 $3~\mu$ M、10ng/ml、 10^{-9} M となるよう添加し、添加して 2日後および 4日後には、培地交換を行うとともに、再度 PDGF-BB (以降 PDGFと略す)、all trans レチノイン酸を上述と同じ濃度で添加した。

4週間後、蛍光顕微鏡で GFP 陽性細胞がどのように分化したかを観察すると、心筋細胞のみが GFP 陽性になっている細胞集団、心筋細胞と未分化幹細胞が GFP 陽性になっている細胞集団、ならびに心筋細胞、脂肪細胞および未分化幹細胞の 3 者が GFP 陽性になっている細胞集団の 3 種類の細胞集団が見られた。すなわち、多分化能幹細胞から心筋幹細胞さらに心筋前駆細胞へと確率的 (stochastic) に誘導してくることが明らかとなった。またこの結果は、心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞には多分化能をもつ幹細胞が存在することを示している。

実施例 6. 転写因子の強制発現による心筋細胞分化の促進

マウス心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に心筋細胞分化に関係する転写因子 を強制的に発現させることによる心筋細胞への分化に与える影響を解析した。

具体的には、分化誘導を行う前に、Nkx2.5/Csx または GATA4 遺伝子をウィルスベクターを用いて導入して、その後分化誘導させて心筋細胞への分化の効率を検討した。

まず、Nkx2.5/Csx と GATA4 の遺伝子を発現させる目的で、レトロウイルスベクタープラスミド pCLNCX (Imgenex 社)に Nkx2.5/Csx と GATA4 をそれぞれ組み込み、pCLNC-Nkx2.5/Csx と pCLNC-GATA4 を調製した。レトロウイルスベクタープラスミド pCLNC-Nkx2.5/Csx と pCLNC-GATA4 および、Ecotropic 遺伝子を発現させる pCMV-Eco プラスミドベクター(Imgenex 社)を、Molecular Cloning、A Laboratory Manual、Second Edition、Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)等に記載のアルカリ中和法および PEG 沈殿法を用いて、純度の高い DNA を取得した。

これらの DNA をトランスフェクションさせる前日に、コンフルエントになった、 gag および pol 遺伝子を保有する 293 細胞を 1/5 希釈で 10cm ディッシュに継代し、一晩 37°C、5%CO。 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

トランスフェクションは以下の通りにおこなった。

pCLNC-Nkx2.5/Csx あるいは pCLNC-GATA4 レトロウイルスベクタープラスミド DNA15 μgとpCMV-EcoプラスミドベクターDNA 5 μgを250mMCaCl₂ (pH6.95) 0.5ml に加えて溶解させ、その溶液を15ml のチューブに入れた 2×BBS [50mM BES(N,N-bis(2-hydroxyethl)-2-aminoethanesulfonic acid)、280mM NaCl、1.5mM Na₂HPO₄(pH6.95)] 0.5ml に滴下して 10 分間室温で静置させた。その後、この DNA 溶液を、前日に用意した 293 細胞培地中に滴下させ、37℃、5%CO₂ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。翌日、培地を交換し、更に 37℃、5%CO₂ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

培地を交換して 2 日後に、培養上清を $0.45~\mu$ m のフィルター (Millipore 社製) でろ過し、ウィルスベクターを含む溶液を回収した。

ウィルスベクターを導入される側の心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞は、ウィルスをインフェクションさせる前日に 2×10⁴ 細胞/ウェルとなるように 6 ウェル・ディッシュに蒔いておいた。

上記で取得したウィルスベクターを含む溶液に、終濃度 8 μ g/ml となるように、Hexadimethrine bromide(polybrene)(Sigma 社製)を添加し、心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞の培地と置換し、33°C、5%CO2 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。5時間後、新しい IMDM 培地に交換し、更に 33°C、5%CO2 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

2日間培養を行った後、G418 を終濃度 300 μ g/ml になるように添加し、さらに 3日間培養した。この間に一部の細胞は死滅して浮遊した。生き残った細胞をトリプシンで浮遊させ、新しい培養皿に播種した。

このようにして、取得した Nkx2.5/Csx あるいは GATA4 の安定形質転換細胞について、上記実施例3の方法により分化誘導を行い、心筋細胞への分化の効率を検定した。その結果、これら転写因子の強制発現により、心筋細胞への分化の効率が促進されたことが分かった。

実施例 7. 心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞でのテロメラーゼ活性 心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞のテロメラーゼ活性は Telomeric Repeat Amplification Protocol(TRAP)法により検討した (Oncor 社製 TRAPeze Telomerase Detection Kit)。テロメラーゼ活性の測定は原則的に添付されていたプロトコールに従ったが、具体的には以下の通りに行った。まず、6cm 径の培養皿上で培養した心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞(およそ 10^6 個)を PBS で洗浄した後、 $200~\mu$ 1 の $1\times$ CHAPS 液を加え、氷上で 30 分間静置した。その後、溶液と共に細胞を 1.5ml 容遠沈管に回収し、14,000rpm で 20 分間遠心分離(4° C、HITACHI 社製himacCF15)し、上清を細胞抽出液として回収した。Protein assay(BioRad 社製)を用いて蛋白質含有量を測定したところ、上記条件で取得した心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞の細胞抽出液はおよそ 1mg/ml であった。

次にこの細胞抽出液を用いて、プロトコールに従ってテロメア伸長反応及び PCR 増幅を行った。Taq ポリメラーゼは EX Taq polymerase (宝酒造製)を用いた。反応終了後の試料は $10 \times$ 染色液(0.25%bromophenol blue, 0.25%Xylene cyanol FF, 30% glycerol)を 1/10 量添加し、12.5%ポリアクリルアミドゲル(TRAPeze Telomerase Detection Kit のプロトコールに記載されている通り調製)に載せ、250mV 定電圧下で泳動した。泳動後、ゲルをサイバーグリーン(FMC 社製)で染色し、蛍光色素分析装置、FluoroImager(Molecular Dynamics 社製)を用いて解析した。その結果、細胞抽出液の終濃度が $0.4 \sim 4~\mu$ g/ml の試料でテロメラーゼ活性が検出された。

実施例8.心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞の心臓への移植

心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞をマウス心臓に移植するために、まず C3H/He マウス(日本チャールズリバー社製)に、エーテルを用いて麻酔の導入を行い、テルモ製のテルモシリンジ(1ml)を用いてチオペンタール 30mg の 腹腔内投与することで麻酔の維持を行った。マウスの四肢をテープでコルク板に固定し、さらに首が反り返るように上顎をゴムでコルク板に固定した。この時点で左右の上肢及び右下肢に心電図電極を刺入し心電図のモニタリングを行った。続いて、メーヨ剪刀 (NONAKA RIKAKI CO.,LTD NK-174-14)で頚部を気管にそって 1 cm ほど切開し、白十字社のベビー綿棒で甲状腺を左右に剥離をし、気管周囲の筋肉をマイクロ剪刀 (NONAKA RIKAKI CO.,LTD NY-334-08)で切開し気管を露出した。ついでマイクロフェザー(メス)で気管を 1mm ほど切開しここから J型に変型させたテルモ製サーフローフラッシュ(22G)の針を挿入し口腔から外に出し、この針をガイドにサーフロー

フラッシュ(20G)の外筒を気管内に挿入した。この外筒にレスピレータ(シナノ製作所製の MODEL SN-480-7)をつなぎ 100 パーセント酸素を 1ml/分で流し、一回換気量は 1ml、呼吸回数は 120/分で人工呼吸を開始した。このときにガイド針を挿入した穴からエアーがもれるので気管周囲の皮膚をモスキート鉗子(NONAKA RIKAKI CO.,LTD)を用いて気管をおおうようにして閉鎖した。つぎに、胸骨柄より頚部に向かい 2cm ほどメーヨ剪刀で切開、ついで胸骨を 2cm ほど胸骨柄から頚部に向かい切開をした。出血をパイポーラの電気メスで止血し、テルモ製のテルモシリンジ(1ml)にジーエルサイエンス社製の 30G の針(メタルハブ交換針 N730)をつけて心尖部に実施例 1 で得た心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞を PBS に浮遊した液体を 0.1ml 注入した。ついで ETHICON 社製の 4-0 ETHIBOND X761 を用いて胸骨の閉鎖、皮膚の閉鎖を行い、同じ針糸で頚部の皮膚の閉鎖をした。自発呼吸の出現を確認しレスピレータをはずしインファントウオーマーを 37℃に加熱しこの中で覚醒を待った。なお本実験の操作は DESIGN FOR VISON 4.5× SURGICAL TELESCOPES を用いて行った。

移植した心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞が心筋に定着したことは、被移植マウスの心臓を摘出後、組織切片を作製し、GFPを認識する抗体で染色することにより確認した。

実施例9. ラット骨髄からの心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の取得と培養

5週齢のWistar rat(日本 SLC 株式会社)雌6匹を頚椎脱臼した後、70%エタノールを充分かけ消毒した。次に足部の皮膚を広範囲に渡り切開し、大腿骨や脛骨を覆う筋肉を切除しながら、大腿骨と脛骨を取り出した。取り出した大腿骨と脛骨はPBS (GibcoBRL 社製)の入った10cm 径培養皿(岩城硝子社製)に移し、筋肉及び関節を完全に切除した。続いてこれらの骨の両端をハサミで切り、20G 注射針を付けた10ml 用注射器(テルモ社製)を用いて、培養液(D-PBS、GibclBRL 社製)の水流で骨髄中の内容物を押し出した。取得した細胞塊はさらに注射器を通して一様になるようにほぐした。このようにして得た細胞浮遊液は50ml 容遠沈管(BECTON DICKINSON 社製)に回収し、1,500rpm で10 分間遠心分離し(TOMY 社製低速遠心機)、沈殿した細胞を6mlの D-PBS 中に懸濁した。改良ノイバウエル型血球計算盤にて細胞数を計測した

ところ、回収した細胞は合計 2.6×10°個であった。大腿骨または脛骨 1 本当たりから 1×10^8 個の細胞を回収したことになる。回収した細胞は 1 ml 当たり 1.3×10^8 個の濃度 になるよう希釈し、50ml 容遠沈管に入った 1.073g/ml に調製された Percoll(Amersham Pharmacia Biotech 社製)/D-PBS 液 (25ml) 上に 5ml 重層した後、室温で 3,100rpm で 30 分間遠心分離した。遠心分離後、Percoll 液と細胞浮遊液との界面より細胞を回収し、 D-PBS で 4 倍に希釈した後、2300rpm で 10 分間遠心分離し、分画した細胞集団を回 収した。回収した細胞は20%FCS、100 μ g/ml penicillin, 250 ng/ml streptomycin, 85 μ g/ml amphotericin (GibcoBRL 社製)を含む IMDM 培地 (GibcoBRL 社製) に懸濁し た。この時点で再度細胞数を計測したところ、回収した骨髄由来細胞は合計 4.7×10⁷ 個あり、処理前の細胞の約2%相当を回収したことになる。このようにして分画した 骨髄由来細胞は 2~5×10⁵個/cm²になるように 10cm 径の動物細胞用の培養皿(岩城 硝子社製、以下 10cm 培養皿と略す) 3枚に撒き、CO₂培養器 (タバイ社製) にて 33℃、 5%CO。濃度で培養を開始した。培地は24時間後、72時間後にそれぞれ半分交換した。 その3~4日後に培地を半分交換した。15日経過し、コロニーが密集してきたので、 細胞をトリプシン EDTA 処理ではがし、2/3 は 4ml の保存液 (10%DMSO、50%の骨髄 由来細胞培養上清、40%の未使用上記培地)に懸濁し、2ml 容チューブ(住友ベークラ イト社製) に1本当たり1ml分注して凍結保存し、残り1/3は10cm培養皿2枚に蒔 き直し継代した。

実施例10.ラット骨髄由来細胞の心筋細胞への分化能の検討

上記で継代したラット骨髄由来細胞は密集したところを再度トリプシン EDTA 処理ではがし、6 ウェルプレート(BECTON DICKINSON 社製)には 1 ウェル当たり 5 × 10^4 個になるように、またヒトフィブロネクチンをコートした 6 cm 径の培養皿(BECTON DICKINSON 社製 Biocoat)には 1.3×10^5 個になるように細胞を蒔き直した。 1 日後に 5-アザシチジン(Sigma 社製、終濃度 $10~\mu$ M)のみを加えたものと、5-アザシチジン、PDGF-BB(Pepro Tech EC LTD 社製、終濃度 10 ng/ml)、all-trans レチノイン酸(RA、Sigma 社製、終濃度 10^{-9} M)を加えた二種類の異なる培養条件培養を行い、 2 日間培養した後に培地を交換した(後者の場合は培地交換時に再度 PDGF、all-trans レチノイン酸を加え、2 日後と 4 日後にさらに加えた)。その $3 \sim 4$ 日後に、培地を交

換し、3週間培養した。その結果 5-アザシチジン、PDGF-BB、レチノイン酸を加えたもので筋管様細胞の分化が観察された。

産業上の利用可能性

本発明によれば、心筋細胞の破壊ならびに変性を伴う心疾患の治療ならびに治療薬の探索に有効な骨髄細胞、増殖因子、ビタミン、接着分子、及びこれらの利用法が提供される。

「配列表フリーテキスト」

配列番号33-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 3 4 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号35-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号36-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号37-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号38-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号39-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 4 0 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 4 1 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 4 2 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 4 3 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 4 4 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 4 5 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 4 6 -人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 4 7 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 48 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 49 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 5 0 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 5 1 -人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 5 2 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 5 3 - 人工配列の説明:合成 DNA

配列番号 5 4 一人工配列の説明:合成 DNA 配列番号 5 5 一人工配列の説明:合成 DNA 配列番号 5 6 一人工配列の説明:合成 DNA 配列番号 5 7 一人工配列の説明:合成 DNA 配列番号 5 8 一人工配列の説明:合成 DNA 配列番号 5 9 一人工配列の説明:合成 DNA 配列番号 6 0 一人工配列の説明:合成 DNA

請求の範囲

- 1. 骨髄から単離され、心筋細胞に分化する能力を有する細胞。
- 2. 少なくとも心筋細胞と脂肪細胞に分化する能力を有する多分化能幹細胞である、請求項1記載の細胞。
- 3. 心筋細胞のみに分化誘導される心筋幹細胞である、請求項1記載の細胞。
- 4. 心筋細胞のみに分化誘導される心筋前駆細胞である、請求項1記載の細胞。
- 5. 心室筋細胞に分化する能力を有する、請求項1記載の細胞。
- 6. 洞結節細胞に分化する能力を有する、請求項1記載の細胞。
- 7. 骨髄がほ乳動物由来のものである、請求項1記載の細胞。
- 8. ほ乳動物がヒト、ラットおよびマウスから選ばれるものである、請求項7記載の細胞
- 9. 細胞が、マウス骨髄由来幹細胞 BMSC(FERM BP-7043)である、請求項 1 記載の細胞。
- 10. 染色体 DNA の脱メチル化により心筋細胞に分化する能力を有する、請求項 1 記載の細胞。
- 11. 染色体 DNA の脱メチル化が、デメチラーゼ、 5 アザシチジンおよびジメチルスルフォキシド (DMSO) からなる群から選ばれる少なくとも 1 種によるものであることを特徴とする、請求項 10 記載の細胞。
- 12. デメチラーゼが、配列番号 1 記載で表されるアミノ酸配列を有するデメチラーゼである、請求項 11 記載の細胞。
- 13. 胎児の心臓発生領域で発現している因子により心筋細胞への分化が促進される 請求項1記載の細胞。
- 14. 胎児の心臓発生領域で発現している因子がサイトカイン、接着分子、ビタミンおよび転写因子からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項13記載の細胞。
- 15. 胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子により心筋細胞への分化が促進される請求項1記載の細胞。
- 16. 胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子がサイトカイン、接

着分子、ビタミンおよび転写因子からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項15記載の細胞。

- 17. サイトカインが血小板由来増殖因子 (PDGF) である、請求項13または16記載の細胞。
- 18. PDGF が配列番号 3 または 5 で表されるアミノ酸配列を有する PDGF である、 請求項 17 記載の細胞。
- 19. 接着分子がフィブロネクチンである、請求項 14 または 16 記載の細胞。
- 20. ビタミンがレチノイン酸である、請求項 14 または 16 記載の細胞。
- 21. 転写因子が、Nkx2.5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2B、MEF-2C、MEF-2D、dHAND、eHAND、TEF-1、TEF-3 および TEF-5 からなる群から選ばれるものである、請求項 14 または 16 記載の細胞。
- 22. Nkx2.5/Csx が配列番号 9 で表されるアミノ酸配列を有する Nkx2.5/Csx である、 請求項 21 記載の細胞。
- 23.GATA4 が配列番号 1 1 で表されるアミノ酸配列を有する GATA4 である、請求項 21 記載の細胞。
- 24. MEF-2A が配列番号 1 3 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2A である、請求項 21 記載の細胞。
- 25. MEF-2B が配列番号 1 5 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2B である、請求項 21 記載の細胞。
- 26. MEF-2C が配列番号 1 7 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2C である、請求項 21 記載の細胞。
- 27. MEF-2D が配列番号 1 9 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2D である、請求項 21 記載の細胞。
- 28. dHAND が配列番号 2 1 で表されるアミノ酸配列を有する dHAND である、請求項 21 記載の細胞。
- 29. eHAND が配列番号 2 3 で表されるアミノ酸配列を有する eHAND である、請求項 21 記載の細胞。
- 30. TEF-1 が配列番号 2 5 で表されるアミノ酸配列を有する TEF-1 である、請求

項21記載の細胞。

- 31. TEF-3 が配列番号 2 7 で表されるアミノ酸配列を有する TEF-3 である、請求項 21 記載の細胞。
- 32. TEF-5 が配列番号 2 9 で表されるアミノ酸配列を有する TEF-5 である、請求項 21 記載の細胞。
- 33. 線維芽細胞増殖因子-2 (FGF-2) により心筋細胞への分化が抑制される請求項1記載の細胞。
- 34. FGF-2 が配列番号 7 または 8 記載のアミノ酸配列を有する FGF-2 である、請求項 33 記載の細胞。
- 35. 染色体 DNA の脱メチル化剤を用いて、骨髄由来の細胞から心筋を形成する方法。
- 36. 染色体 DNA の脱メチル化剤が、デメチラーゼ、5 ーアザシチジンおよび DMSO からなる群から選ばれる少なくとも 1 種であることを特徴とする、請求項 35 記載の方法。
- 37. デメチラーゼが、配列番号1記載のアミノ酸配列で表されるデメチラーゼである、請求項36記載の方法。
- 38. 胎児の心臓発生領域で発現している因子を用いることを特徴とする、骨髄由来の細胞から心筋を形成する方法。
- 39. 胎児の心臓発生領域で発現している因子がサイトカイン、接着分子、ビタミンおよび転写因子からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項38記載の方法。
- 40. 胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子を用いることを特徴とする、骨髄由来の細胞から心筋を形成する方法。
- 41. 胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子がサイトカイン、接着分子、ビタミンおよび転写因子からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項 40 記載の方法。
- 42. サイトカインが PDGF である、請求項 39 または 41 記載の方法。
- 43. PDGF が配列番号3または5記載のアミノ酸配列で表されるPDGF である、請

求項 42 記載の方法。

- 44. 接着分子がフィブロネクチンである、請求項39または41記載の方法。
- 45. ビタミンがレチノイン酸である、請求項39または41記載の方法。
- 46. 転写因子が、Nkx2.5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2B、MEF-2C、MEF-2D、dHAND、eHAND、TEF-1、TEF-3 および TEF-5 からなる群から選ばれる、請求項 39または 41 記載の方法。
- 47. Nkx2.5/Csx が、配列番号 9 で表されるアミノ酸配列を有する Nkx2.5/Csx である、請求項 46 記載の方法。
- 48. GATA4 が、配列番号 1 1 で表されるアミノ酸配列を有する GATA4 である、請求項 46 記載の方法。
- 49. MEF-2A が、配列番号 1 3 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2A である、 請求項 46 記載の方法。
- 50. MEF-2B が、配列番号 1 5 で表されるアミノ酸配列を有するMEF-2 Bである、請求項 46 記載の方法。
- 51. MEF-2C が、配列番号 1 7 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2C である、 請求項 46 記載の方法。
- 52. MEF-2D が、配列番号 1 9 で表されるアミノ酸配列を有する MEF-2D である、 請求項 46 記載の方法。
- 53. dHAND が、配列番号 2 1 で表されるアミノ酸配列を有する dHAND である、請求項 46 記載の方法。
- 54. eHAND が、配列番号 2 3 で表されるアミノ酸配列を有する eHAND である、請求項 46 記載の方法。
- 55. TEF-1 が、配列番号 2 5 で表されるアミノ酸配列を有する TEF-1 である、請求項 46 記載の方法。
- 56. TEF-3 が、配列番号 2 7 で表されるアミノ酸配列を有する TEF-3 である、請求項 46 記載の方法。
- 57. TEF-5 が、配列番号 2 9 で表されるアミノ酸配列を有する TEF-5 である、請求項 46 記載の方法。

- 58. 染色体 DNA の脱メチル化剤を有効成分として含有することを特徴とする心筋 形成剤。
- 59. 染色体 DNA の脱メチル化剤がデメチラーゼ、 5 ーアザシチジンおよび DMSO からなる群から選ばれる少なくとも 1 種である、請求項 58 記載の心筋形成剤。
- 60. デメチラーゼが、配列番号1記載のアミノ酸配列で表されるデメチラーゼである、請求項59記載の心筋形成剤。
- 61. 胎児の心臓発生領域で発現している因子を有効成分として含有する心筋形成剤。
- 62. 胎児の心臓発生領域で発現している因子がサイトカイン、接着分子、ビタミンおよび転写因子からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項 61 記載の心筋形成剤。
- 63. 胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子を有効成分として含有することを特徴とする心筋形成剤。
- 64. 胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子がサイトカイン、接着分子、ビタミンおよび転写因子からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項63記載の心筋形成剤。
- 65. サイトカインが PDGF である、請求項 62 または 64 記載の心筋形成剤。
- 66. PDGF が配列番号 3 または 5 記載のアミノ酸配列で表される、請求項 65 記載の 心筋形成剤。
- 67. 接着分子がフィブロネクチンである、請求項62または64記載の心筋形成剤。
- 68. ビタミンがレチノイン酸である、請求項62または64記載の心筋形成剤。
- 69. 転写因子が、Nkx2.5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2B、MEF-2C、MEF-2D、dHAND、eHAND、TEF-1、TEF-3 および TEF-5 からなる群から選ばれる、請求項 62 または 64 記載の心筋形成剤。
- 70. Nkx2.5/Csx が、配列番号 9 記載のアミノ酸配列で表される Nkx2.5/Csx である、 請求項 69 記載の心筋形成剤。
- 71. GATA4 が、配列番号 1 1 記載のアミノ酸配列で表される GATA4 である、請求項 69 記載の心筋形成剤。
- 72. MEF-2A が、配列番号13記載のアミノ酸配列で表される MEF-2A である、請

求項69記載の心筋形成剤。

- 73. MEF-2B が、配列番号 1 5 記載のアミノ酸配列で表される MEF-2B である、請求項 69 記載の心筋形成剤。
- 74. MEF-2C が、配列番号 1 7 記載のアミノ酸配列で表される MEF-2C である、請求項 69 記載の心筋形成剤。
- 75. MEF-2D が、配列番号 1 9 記載のアミノ酸配列で表される MEF-2D である、請求項 69 記載の心筋形成剤。
- 76. dHAND が、配列番号 2 1 記載のアミノ酸配列で表される dHAND である、請求項 69 記載の心筋形成剤。
- 77. eHAND が、配列番号 2 3 記載のアミノ酸配列で表される eHAND である、請求項 69 記載の心筋形成剤。
- 78. TEF-1 が、配列番号 2 5 記載のアミノ酸配列で表される TEF-1 である、請求項 69 記載の心筋形成剤。
- 79. TEF-3 が、配列番号 2 7 記載のアミノ酸配列で表される TEF-3 である、請求項 69 記載の心筋形成剤。
- 80. TEF-5 が、配列番号 2 9 記載のアミノ酸配列で表される TEF-5 である、請求項 69 記載の心筋形成剤。
- 81. 請求項 $1\sim34$ のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、心臓疾患により破壊された心臓を再生する方法。
- 82. 請求項1~34のいずれか1項に記載の細胞を有効成分とする心臓再生治療薬。
- 83. 心臓の先天性遺伝子疾患での変異遺伝子に対する野生型遺伝子が導入された請求項1~34のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、先天性遺伝子疾患での変異遺伝子に対する野生型遺伝子を心筋へ特異的に輸送する方法。
- 84. 心臓の先天性遺伝子疾患での変異遺伝子に対する野生型遺伝子が導入された請求項1~34のいずれか1項に記載の細胞を有効成分として含有する心臓疾患治療薬。
- 85. 請求項1~34のいずれか1項に記載の細胞を免疫原として用いることを特徴と する、該細胞を特異的に認識する抗体を取得する方法。
- 86. 請求項85記載の方法で取得された抗体を用いることを特徴とする、ヒト骨髄

から心筋細胞への分化能を有する成体骨髄由来細胞を単離・精製する方法。

- 87. 請求項1~34のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞に特異的な表面抗原を取得する方法。
- 88. 請求項 $1\sim34$ のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞を増殖する因子をスクリーニングする方法。
- 89. 請求項 $1 \sim 34$ のいずれか 1 項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞の心筋細胞への分化を誘導する因子をスクリーニングする方法。
- 90. 請求項 $1 \sim 34$ のいずれか 1 項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞を不死化する因子をスクリーニングする方法。
- 91. 請求項 $1 \sim 34$ のいずれか 1 項に記載の細胞にテロメラーゼを発現させることを特徴とする、該細胞の不死化方法。
- 92. テロメラーゼが、配列番号31記載で表されるアミノ酸配列を有するテロメラーゼである請求項91記載の方法。
- 93. テロメラーゼを発現させることにより、不死化させた請求項1~34のいずれか1項に記載の細胞を有効成分として含有する心臓疾患治療薬。
- 94. テロメラーゼが、配列番号31記載で表されるアミノ酸配列を有するテロメラーゼである請求項93記載の治療薬。
- 95. 請求項1~34のいずれか1項に記載の細胞を含んだ培養上清。
- 96. 請求項 95 記載の培養上清を用いることを特徴とする、請求項 1 記載の細胞を心筋細胞に分化誘導する方法。

要 約 書

本発明は、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の単離、精製、培養、分化誘導法に関する。また本発明は、各種サイトカイン、転写因子などを用いた、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の増殖方法および心筋細胞への分化を制御する方法に関する。本発明はさらに、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に特異的な表面抗原の取得方法、該表面抗原をコードする遺伝子の取得方法、該表面抗原特異的な抗体の取得方法、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の増殖および心筋細胞への分化に関与する蛋白質および遺伝子の取得方法に関する。本発明はまた、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を用いた各種心臓疾患の治療薬に関する。

配 列 表

SEQUENCING LISTING

<110> KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD

<111> ADULT BONE MARROW-DERIVED CELLS HAVING THE POTENTIAL TO DIFFERENTIATE INTO CARDIOMYOCYTES

<130>11217W01

<140>

<141>

<150>H11-372826

<151>1999-12-28

<160>60

<170>PatentIn Ver.2.0

<210> 1

<211> 411

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 1

Met Arg Ala His Pro Gly Gly Gly Arg Cys Cys Pro Glu Gln Glu Glu

1

5

10

15

Gly	Glu	Ser	Ala	Ala	Gly	Gly	Ser	Gly	Ala	Gly	Gly	Asp	Ser	Ala	Ile
			20					25		·			30		
Glu	Gln	Gly	Gly	Gln	Gly	Ser	Ala	Leu	Ala	Pro	Ser	Pro	Val	Ser	Gly
		35					40					45			•
Val	Arg	Arg	Glu	Gly	Ala	Arg	Gly	Gly	Gly	Arg	Gly	Arg	Gly	Arg	Trp
	50					55					60				
Lys	Gln	Ala	Gly	Arg	Gly	Gly	Gly	Val	Cys	Gly	Arg	Gly	Arg	Gly	Arg
65					70					75					80
Gly	Arg	Gly	Arg	Gly	Arg	Gly	Aŗg	Gly	Arg	Gly	Arg	Gly	Arg	Gly	Arg
				85					90					95	
Pro	Pro	Ser	Gly	Gly	Ser	Gly	Leu	Gly	Gly	Asp	Gly	Gly	Gly	Cys	Gly
			100					105					110		
Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ala	Pro	Arg	Arg	Glu	Pro	Val	Pro
		115					120					125			
Phe	Pro	Ser	Gly	Ser	Ala	Gly	Pro	Gly	Pro	Arg	Gly	Pro	Arg	Ala	Thr
	130					135					140				
Glu	Ser	Gly	Lys	Arg	Met	Asp	Cys	Pro	Ala	Leu	Pro	Pro	Gly	Trp	Lys
145					150					155					160
Lys	Glu	Glu	Val	Ile	Arg	Lys	Ser	Gly	Leu	Ser	Ala	Gly	Lys	Ser	Asp
				165					170					175	
Val	Tyr	Tyr	Phe	Ser	Pro	Ser	Gly	Lys	Lys	Phe	Arg	Ser	Lys	Pro	Gln
•			180		•		•	185					190		
Leu	Ala	Arg	Tyr	Leu	Gly	Asn	Thr	Val	Asp	Leu	Ser	Ser	Phe	Asp	Phe
	•	195					200					205			
Arg	Thr	Gly	Lys	Met	Met	Pro	Ser	Lys	Leu	Gln	Lys	Asn	Lys	Gln	Arg
	210					215					220				

Leu	Arg	Asn	Asp	Pro	Leu	Asn	Gln	Asn	Lys	Gly	Lys	Pro	Asp	Leu	Asn
225					230					235					240
Thr	Thr	Leu	Pro	Ile	Arg	Gln	Thr	Ala	Ser	Ile.	Phe	Lys	Gln	Pro	Val
				245					250					255	
Thr	Lys	Val	Thr	Asn	His	Pro	Ser	Asn	Lys	Val	Lys	Ser	Asp	Pro	Gln
			260	/				265					270		
Arg	Met	Asn	Glu	Gln	Pro	Arg	Gln	Leu	Phe	Trp	Glu	Lys	Arg	Leu	Gln
		275		•			280					285	-		
Gly	Leu	Ser	Ala	Ser	Asp	Val	Thr	Glu	Gln	Ile	Ile	Lys	Thr	Met	Glu
	290		٠			295					300				
Leu	Pro	Lys	Gly	Leu	Gln	Gly	Val	Gly	Pro	Gly	Ser	Asn	Asp	Glu	Thr
305					310			•	,	315			•		320
Leu	Leu	Ser	Ala	Val	Ala	Ser	Ala	Leu	His	Thr	Ser	Ser	Ala	Pro	Ile
				325			•		330					335	
Thr	Gly	Gln	Val	Ser	Ala	Ala	Val	Glu	Lys	Asn	Pro	Ala	Val	Trp	Leu
			340					345					350		
Asn	Thr	Ser	Gln	Pro	Leu	Cys	Lys	Ala	Phe	Ile	Val	Thr	Asp	Glu	Asp
		355					360					365			
Ile	Arg	Lys	Gln	Glu	Glu	Arg	Val	Gln	Gln	Val	Arg	Lys	Lys	Leu	Glu
	370					375					380				
Glu	Ala	Leu	Met	Ala	Asp	Ile	Leu	Ser	Arg	Ala	Ala	Asp	Thr	Glu	Glu
385					390					395					400
Met	Asp	Ile	Glu	Met	Asp	Ser	Gly	Asp	Glu	Ala					
				405					410						
<210)> 2														
<213	l> 12	233			•										•

<212> DNA <213 > Homo sapiens <220> <221> CDS <223> (1)..(1236) <400> 2 atg cgc gcg cac ccg ggg gga ggc cgc tgc tgc ccg gag cag gag gag 48 Met Arg Ala His Pro Gly Gly Gly Arg Cys Cys Pro Glu Gln Glu Glu 1 15 5 10 96 Gly Glu Ser Ala Ala Gly Gly Ser Gly Ala Gly Gly Asp Ser Ala Ile 20 25 30 gag cag ggg ggc cag ggc agc gcg ctc gcc ccg tcc ccg gtg agc ggc 144 Glu Gln Gly Gly Gln Gly Ser Ala Leu Ala Pro Ser Pro Val Ser Gly 35 40 45 192 gtg cgc agg gaa ggc gct cgg ggc ggc cgt ggc cgg ggg cgg tgg Val Arg Arg Glu Gly Ala Arg Gly Gly Gly Arg Gly Arg Gly Arg Trp 50 55 60 aag cag gcg ggc cgg ggc ggc gtc tgt ggc cgt ggc cgg ggc cgg 240Lys Gln Ala Gly Arg Gly Gly Gly Val Cys Gly Arg Gly Arg Gly Arg 65 70 75 80 ggc cgt ggc cgg gga cgg ggc cgg ggc cgc ggc cgc ggc cgt 288 Gly Arg 95 85 90 336 ccc ccg agt ggc ggc agc ggc ctt ggc ggc gac ggc ggc ggc tgc ggc Pro Pro Ser Gly Gly Ser Gly Leu Gly Gly Asp Gly Gly Gly Cys Gly

			100					105					110			
ggc	ggc	ggc	agc	ggt	ggc	ggc	ggc	gcc	ccc	cgg	cgg	gag	ccg	gtc	cct	384
Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ala	Pro	Arg	Arg	Glu	Pro	Val	Pro	
		115					120					125				
ttc	ccg	tcg	ggg	agc	gcg	ggg	ccg	ggg	ccc	agg	gga	ccc	cgg	gcc	acg	432
Phe	Pro	Ser	Gly	Ser	Ala	Gly	Pro	Gly	Pro	Arg	Gly	Pro	Arg	Ala	Thr	
	130					135					140				•	
gag	agc	ggg	aag	agg	atg	gat	tgc	ccg	gcc	ctc	ccc	ccc	gga	tgg	aag	480
Glu	Ser	Gly	Lys	Arg	Met	Asp	Cys	Pro	Ala	Leu	Pro	Pro	Gly	Trp	Lys	
145				,	150					155					160	
aag	gag	gaa	gtg	atc	cga	aaa	tct	ggg	cta	agt	gct	ggc	aag	agc	gat	528
Lys	Glu	Glu	Val	Ile	Arg	Lys	Ser	Gly	Leu	Ser	Ala	Gly	Lys	Ser	Asp	,
				165					170					175		
gtc	tac	tac	ttc	agt	cca	agt	ggt	aag	aag	ttc	aga	agc	aag	cct	cag	576
Val	Tyr	Tyr	Phe	Ser	Pro	Ser	Gly	Lys	Lys	Phe	Arg	Ser	Lys	Pro	Gln	
			180					185					190			
ttg	gca	agg	tac	ctg	gga	aat	act	gtt	gat	ctc	agc	agt	ttt	gac	ttc	624
Leu	Ala	Arg	Tyr	Leu	Gly	Asn	Thr	Val	Asp	Leu	Ser	Ser	Phe	Asp	Phe	
		195					200					205				
aga	act	gga	aag	atg	atg	cct	agt	aaa	tta	cag	aag	aac	aaa	cag	aga	672
Arg	Thr	Gly	Lys	Met	Met	Pro	Ser	Lys	Leu	Gln	Lys	Asn	Lys	Gln	Arg	
	210					215	-		-		220					
ctg	cga	aac	gat	cct	ctc	aat	caa	aat	aag	ggt	aaa	cca	gac	ttg	aat	720
Leu	Arg	Asn	Asp	Pro	Leu	Asn	Gln	Asn	Lys	Gly	Lys	Pro	Asp	Leu	Asn	
225					230					235					240	-
aca	aca	ttg	cca	att	aga	caa	aca	gca	tca	att	ttc	aaa	caa	ccg	gta	768

Thr	Thr	Leu	Pro	Ile	Arg	Gln	Thr	Ala	Ser	Ile	Phe	Lys	Gln	Pro	Val	
				245				•	250					255		
acc	aaa	gtc	aca	aat	cat	cct	agt	aat	aaa	gtg	aaa	tca	gac	cca	caa	816
Thr	Lys	Val	Thr	Asn	His	Pro	Ser	Asn	Lys	Val	Lys	Ser	Asp	Pro	Gln	
			260			:		265					270			
cga	atg	aat	gaa	cag	cca	cgt	cag	ctt	ttc	tgg	gag	aag	agg	cta	caa	864
Arg	Met	Asn	Glu	Gln	Pro	Arg	Gln	Leu	Phe	Trp	Glu	Lys	Arg	Leu	Gln	
		275					280					285		•		
gga	ctt	agt	gca	tca	gat	gta	aca	gaa	caa	att	ata	aaa	acc	atg	gaa	912
Gly	Leu	Ser	Ala	Ser	Asp	Val	Thr	Glu	Gln	Ile	Ile	Lys	Thr	Met	Glu	
	290				-	295					300					
cta	ccc	aaa	ggt	ctt	caa	gga	gtt	ggt	cca	ggt	agc	aat	gat	gag	acc	960
Leu	Pro	Lys	Gly	Leu	Gln	Gly	Val	Gly	Pro	Gly	Ser	Asn	Asp	Glu	Thr	
305					310					315					320	
ctt	tta	tct	gct	gtt	gcc	agt	gct	ttg	cac	aca	agc	tct	gcg	cca	atc	1008
Leu	Leu	Ser	Ala	Val	Ala	Ser	Ala	Leu	His	Thr	Ser	Ser	Ala	Pro	Ile	
	•	٠		325					330	t				335	5	
aca	ggg	caa	gtc	tcc	gct	gct	, gtg	gaa	aag	aac	cct	gct	gtt	tgg	ctt	1056
Thr	Gly	Gln	Val	Ser	Ala	ı Ala	l Val	Glu	Lys	Asr	Pro	Ala	ı Val	Tr	Leu	
			340)				345	5		-		350)		
aac	aca	ı tct	caa	ccc	cto	tgo	aaa	gct	ttt	att	t gto	e aca	a gat	t gaa	a gac	1104
Ası	1 Thr	Ser	Glr	n Pro	Leu	ı Cys	Lys	s Ala	a Phe	e Ile	e Val	l Thi	c Ası	o Gli	u Asp	
		355	i i				360)			•	365	5			
ato	agg	g aaa	a cag	ggaa	a gag	g cga	a gta	a cas	g caa	a gta	a cgo	c aag	g aaa	a tt	g gaa	. 1152
H	e Arg	g Lys	s Glr	n Glu	ı Glu	ı Arg	g Val	l Gli	n Gli	n Va	l Arg	g Ly:	s Ly	s Le	u Glu	:
	37(γ .				379	ว์				380)				

gaa (gca	ctg	atg	gca	gac	atc	ttg	tcg	cga	gct	gct	gat	aca	gaa	gag	1200
Glu	Ala	Leu	Met	Ala	Asp	Ile	Leu	Ser	Arg	Ala	Ala	Asp	Thr	Glu	Glu	
385					390					395				-	400	
atg :	gat	att	gaa	atg	gac	agt	gga	gat	gaa	gcc						1233
Met .	Asp	Ile	Glu	Met	Asp	Ser	Gly	Asp	Glu	Ala						
				405					410					/		
<210	> 3															
<211	> 19	96														
<212	> PF	RT														
<213	> Ho	omo (sapi	ens												
<400)> 3	•														
Met	Arg	Thr	Leu	Ala	Cys	Leu	Leu	Leu	Leu	Gly	Cys	Gly	Tyr	Leu	Ala	
1				5					10					15		
His	Val	Leu	Ala	Glu	Glu	Ala	Glu	Ile	Pro	Arg	Glu	Val	Ile	Glu	Arg	
			20			•		25					30			
Leu	Ala	Arg	Ser	Gln	Ile	His	Ser	Ile	Arg	Asp	Leu	Gln	Arg	Leu	Leu	
		35					40	•				45				
Glu	Ile	Asp	Ser	Val	Gly	Ser	Glu	Asp	Ser	Leu	Asp	Thr	Ser	Leu	ı Arg	
	50					55		-			60					
Ala	His	Gly	Val	His	s Ala	Thr	Lys	His	Val	Pro	Glu	Lys	: Arg	g Pro	Leu	
65					70	ı				75)				80	-
Pro	Ile	Arg	g Arg	g Lys	s Arg	Ser	· Ile	e Glu	Glu	Ala	a Val	Pro) Ala	a Val	l Cys	• .
				85	5				90	1				98	5	
Lys	Thr	· Arg	Thr	· Val	l Ile	Tyr	Glu	ı Ile	Pro	Arg	g Ser	Glr	ı Val	l Ası	Pro	
			100)				105		,			110)		
Thr	Ser	· Ala	a Asr	n Phe	e Leu	ı Ile	e Tr	Pro	Pro	Cys	s Val	l Glu	ı Va	l Ly:	s Arg	

115		120	125
Cys Thr Gly	Cys Cys Asn	Thr Ser Ser V	al Lys Cys Gln Pro Ser Arg
130		135	140
Val His His	Arg Ser Val	Lys Val Ala L	ys Val Glu Tyr Val Arg Lys
145	150)	155 160
Lys Pro Lys	Leu Lys Glu	Val Gln Val A	arg Leu Glu Glu His Leu Glu
	165 ·	1	175
Cys Ala Cys	Ala Thr Thr	Ser Leu Asn P	Pro Asp Tyr Arg Glu Glu Asp
	180	185	190
Thr Asp Val	Arg		
195			
<210> 4			
<211> 588			
2010\ DMA			
<212> DNA	r.		
<212> DNA <213> Homo	sapiens		
	sapiens		
<213> Homo	sapiens		
<213> Homo <220>			
<213> Homo <			
<213> Homo <220> <221> CDS <223> (1) <400> 4	(591)	c ctg ctg ctc	ctc ggc tgc gga tac ctc gcc 48
<213> Homo <220> <221> CDS <223> (1) <400> 4 atg agg acc	(591) ttg gct tg		ctc ggc tgc gga tac ctc gcc 48 Leu Gly Cys Gly Tyr Leu Ala
<213> Homo <220> <221> CDS <223> (1) <400> 4 atg agg acc	(591) ttg gct tg		
<213> Homo <220> <221> CDS <223> (1) <400> 4 atg agg acc Met Arg Thr	(591) ttg gct tg Leu Ala Cy 5	s Leu Leu Leu	Leu Gly Cys Gly Tyr Leu Ala
<213> Homo <220> <221> CDS <223> (1) <400> 4 atg agg acc Met Arg Thr 1 cat gtt ctg	(591) ttg gct tg Leu Ala Cy 5 gcc gag ga	s Leu Leu Leu a gcc gag atc	Leu Gly Cys Gly Tyr Leu Ala 10 15
<213> Homo <220> <221> CDS <223> (1) <400> 4 atg agg acc Met Arg Thr 1 cat gtt ctg	(591) ttg gct tg Leu Ala Cy 5 gcc gag ga	s Leu Leu Leu a gcc gag atc	Leu Gly Cys Gly Tyr Leu Ala 10 15 ccc cgc gag gtg atc gag agg 96 Pro Arg Glu Val Ile Glu Arg

Leu	Ala	Arg	Ser	Gln	Ile	His	Ser	Ile	Arg	Asp	Leu	Gln	Arg	Leu	Leu	
		35					40					45				
gag	ata	gac	tcc	gta	ggg	agt	gag	gat	tct	ttg	gac	acc	agc	ctg	aga	192
Glu	Ile	Asp	Ser	Val	Gly	Ser	Glu	Asp	Ser	Leu	Asp	Thr	Ser	Leu	Arg	
	50					55		•			60					
gct	cac	ggg	gtc	cac	gcc	act	aag	cat	gtg	ccc	gag	aag	cgg	ccc	ctg	240
Ala	His	Gly	Val	His	Ala	Thr	Lys	His	Val	Pro	Glu	Lys	Arg	Pro	Leu	
65					70					75					80	
ccc	ątt	cgg	agg	aag	aga	agc	atc	gag	gaa	gct	gtc	ccc	gct	gtc	tgc	288
Pro	Ile	Arg	Arg	Lys	Arg	Ser	Ile	Glu	Glu	Ala	Val	Pro	Ala	Val	Cys	
				85					90					95		
aag	acc	agg	acg	gtc	att	tac	gag	att	cct	cgg	agt	cag	gtc	gac	ccc	336
Lys	Thr	Arg	Thr	Val	Ile	Tyr	Glu	Ile	Pro	Arg	Ser	Gln	Val	Asp	Pro	
	•		100					105					110			
acg	tcc	gcc	aac	ttc	ctg	atc	tgg	ccc	ccg	tgc	gtg	gag	gtg	aaa	cgc	384
Thr	Ser	Āla	Asn	Phe	Leu	Ile	Trp	Pro	Pro	Cys	Val	Ġlu	Val	Lys	Arg	
		115					120					125				
tgc	acc	ggc	tgc	tgc	aac	acg	agc	agt	gtc	aag	tgc	cag	ccc	tcc	cgc	432
Cys	Thr	Gly	Cys	Cys	Asn	Thr	Ser	Ser	Val	Lys	Cys	Gln	Pro	Ser	Arg	
	130					135					140					
gtc	cac	cac	cgc	agc	gtc	aag	gtg	gcc	aag	gtg	gaa	tac	gtc	agg	aag	480
Val	His	His	Arg	Ser	Val	Lys	Val	Ala	Lys	Val	Glu	Tyr	Val	Arg	Lys	
145					150					155					160	
aag	cca	aaa	tta	aaa	gaa	gtc	cag	gtg	agg	tta	gag	gag	cat	ttg	gag	528
Lys	Pro	Lys	Leu	Lys	Glu	Val	Gln	Val	Arg	Leu	Glu	Glu	His	Leu	Glu	
				165					170					175		٠

	tgc	gcc	tgc	gcg	acc	aca	agc	ctg	aat	ccg	gat	tat	cgg	gaa	gag	gac		576
	Cys	Ala	Cys	Ala	Thr	Thr	Ser	Leu	Asn	Pro	Asp	Tyr	Arg	Glu	Glu	Asp		
				180				,	185					190				
	acg	gat	gtg	agg														588
	Thr	Asp	Val	Arg												٠	<i>:</i> .	
			195												•		/	
	<210)> 5																
	<211	> 24	1 1															
	<212	2> PE	RT															
	<213	3> Ho		sapi	ens													
	<400)> 5			•													
	Met	Asn	Arg	Cys	Trp	Ala	Leu	Phe	Leu	Ser	Leu	Cys	Cys	Tyr	Leu	Arg		
	1				5					10				•	15			
	Leu	Val	Ser	Åla	Glu	Gly	Asp	Pro	Ile	Pro	Glu	Glu	Leu	Tyr	Glu	Met		
•				20				٠.	25					30				
	Leu	Ser	Asp	His	Ser	Ile	Arg	Ser	Phe	Asp	Asp	Leu	Gln	Arg	Leu	Leu		
			35					40					45					
	His	Gly	Asp	Pro	Gly	Glu	Glu	Asp	Gly	Ala	Glu	Leu	Asp	Leu	Asn	Met		
		50					55					60						
	Thr	Arg	Ser	His	Ser	Gly	Gly	Glu	Leu	Glu	Ser	Leu	Ala	Arg	Gly	Arg		
	65					70.					75					80		
	Arg	Ser	Leu	Gly	Ser	Leu	Thr	Ile	Ala	Glu	Pro	Ala	Met	Ile	Ala	Glu		
		٠			85					90					95			
	Cys	Lys	Thr	Arg	Thr	Glu	Val	Phe	Glu	Ile	Ser	Arg	Arg	Leu	Ile	Asp		
				100					105	•				110				
2	Arg	Thr	Asn	Ala	Asn	Phe	Leu	Val	Trp	Pro	Pro	Cys	Val	Glu	Val	Gln		

115

120

125

Arg Cys Ser Gly Cys Cys Asn Asn Arg Asn Val Gln Cys Arg Pro Thr 130 135 140 Gln Val Gln Leu Arg Pro Val Gln Val Arg Lys Ile Glu Ile Val Arg 145 150 155 160 Lys Lys Pro Ile Phe Lys Lys Ala Thr Val Thr Leu Glu Asp His Leu 165 170 175 Ala Cys Lys Cys Glu Thr Val Ala Ala Ala Arg Pro Val Thr Arg Ser 180 185 190 Pro Gly Gly Ser Gln Glu Gln Arg Ala Lys Thr Pro Gln Thr Arg Val 195 200 205 Thr Ile Arg Thr Val Arg Val Arg Pro Pro Lys Gly Lys His Arg 210 215220 Lys Phe Lys His Thr His Asp Lys Thr Ala Leu Lys Glu Thr Leu Gly 225 230 235 240 Ala <210> 6 <211> 723 <212> DNA <213> Homo sapiens <220>

<221> CDS

<223> (1)..(726)

<400> 6

Met Asn Arg Cys Trp Ala Leu Phe Leu Ser Leu Cys Cys Tyr Leu Arg

1			•	5					10)				15		
ctg	gtc	agc	gcc	gag	ggg	gac	ccc	att	ccc	gag	gag	ctt	tat	gag	atg	96
Leu	Val	Ser	Ala	Glu	Gly	Asp	Pro	He	Pro	Glu	Glu	Leu	Tyr	G1u	Met	
			20					25					30			
ctg	agt	gac	cac	tcg	atc	cgc	tcc	ttt	gat	gat	ctc	caa	cgc	ctg	ctg	144
Leu	Ser	Asp	His	Ser	Ile	Arg	Ser	Phe	Asp	$^{/}$ Asp	Leu	Gln	Arg	Leu	Leu	
		35					40					45				
cac	gga	gac	ccc	gga	gag	gaa	gat	ggg	gcc	gag	ttg	gac	ctg	aac	atg	192
His	Gly	Asp	Pro	Gly	Glu	Glu	Asp	Gly	Ala	Glu	Leu	Asp	Leu	Asn	Met	
	50					55					-60					
acc	cgc	tcc	cac	tct	gga	ggc	gag	ctg	gag	agc	ttg	gct	cgt	gga	aga	240
Thr	Arg	Ser	His	Ser	Gly	Gly	Glu	Leu	Glu	Ser	Leu	Ala	Arg	Gly	Arg	
65					70					75					80	
agg	agc	ctg	ggt	tcc	ctg	acc	att	gct	gag	ccg	gcc	atg	atc	gcc	gag	288
Arg	Ser	Leu	Gly	Ser	Leu	Thr	Ile	Ala	Glu	Pro	Ala	Met	Ile	Ala	Glu	
		٠		85					90				٠	95		
tgc	aag	acg	cgc	acc	gag	gtg	ttc	gag	atc	tcc	cgg	cgc	ctc	ata	gac	336
Cys	Lys	Thr	Arg	Thr	Glu	Val	Phe	Glu	Ile	Ser	Arg	Arg	Leu	Ile	Asp	
			100					105					110			
cgc	acc	aac	gcc	aac	ttc	ctg	gtg	tgg	ccg	ccc	tgt	gtg	gag	gtg	cag	384
Arg	Thr	Asn	Ala	Asn	Phe	Leu	Val	Trp	Pro	Pro	Cys	Val	Glu	Val	Gln	
		115					120					125				
cgc	tgc	tcc	ggc	tgc	tgc	aac	aac	cgc	aac	gtg	cag	tgc	cgc	ccc	acc	432
Arg	Cys	Ser	Gly	Cys	Cys	Asn	Asn	Arg	Asn	Val	Gln	Cys	Arg	Pro	Thr	
	130					135					140					
cag	gtg	cag	ctg	cga	cct	gtc	cag	gtg	aga	aag	atc	gag	att	gtg	cgg	480

	Gln	Val	Gln	Leu	Arg	Pro	Val	Gln	Val	Arg	Lys	Ile	Glu	Ile	Val	Arg	
	145					150					155					160	
	aag	aag	cca	atc	ttt	aag	aag	gcc	acg	gtg	acg	ctg	gaa	gac	cac	ctg	528
	Lys	Lys	Pro	Ile	Phe	Lys	Lys	Ala	Thr	Val	Thr	Leu	Glu	Asp	His	Leu	
					165					170					175		
	gca	tgc	aag	tgt	gag	aca	gtg	gca	gct	gca	cgg	cct	gtg	acc	cga	agc	576
	Ala	Cys	Lys	Cys	Glu	Thr	Val	Ala	Ala	Ala	Arg	Pro	Val	Thr	Arg	Ser	
				180	_				185					190			
	ccg	ggg	ggt	tcc	cag	gag	cag	cga	gcc	aaa	acg	ccc	caa	act	cgg	gtg	624
	Pro	Gly	Gly	Ser	Gln	Glu	Gln	Arg	Ala	Lys	Thr	Pro	Gln	Thr	Arg	Val	
			195					200	.*				205				
	acc	att	cgg	acg	gtg	cga	gtc	cgc	cgg	ccc	ccc	aag	ggc	aag	cac	cgg	672
	Thr	Ile	Arg	Thr	Val	Arg	Val	Arg	Arg	Pro	Pro	Lys	Gly	Lys	His	Arg	
		210				}	215			-		220					:
	aaa	ttc	aag	cac	acg	cat	gac	aag	acg	gca	ctg	aag	gag	acc	ctt	gga	720
	Lys	Phe	Lys	His	Thr	His	Asp	Lys	Thr	Ala	Leu	Lys	Glu	Thr	Leu	Gly	
•	225			-		230					235					240	
	gcc					٠											723
	Ala																
	<210)> 7															
	<211	> 15	55													,	
	<212	e> PI	RT														
	<213	3> Ho	omo s	sapie	ens												
	<400)> 7															
	Met	Ala	Ala	Gly	Ser	Ile	Thr	Thr	Leu	Pro	Ala	Leu	Pro	Glu	Asp	Gly	
	1				5					10					15		·

Gly Ser Gly Ala Phe Pro Pro Gly His Phe Lys Asp Pro Lys Arg Leu 20 25 30 Tyr Cys Lys Asn Gly Gly Phe Phe Leu Arg Ile His Pro Asp Gly Arg 35 40 45 Val Asp Gly Val Arg Glu Lys Ser Asp Pro His Ile Lys Leu Gln Leu 50 55 60 Gln Ala Glu Glu Arg Gly Val Val Ser Ile Lys Gly Val Cys Ala Asn 65 70 75 80 Arg Tyr Leu Ala Met Lys Glu Asp Gly Arg Leu Leu Ala Ser Lys Cys 85 90 95 Val Thr Asp Glu Cys Phe Phe Phe Glu Arg Leu Glu Ser Asn Asn Tyr 100 105 110 Asn Thr Tyr Arg Ser Arg Lys Tyr Thr Ser Trp Tyr Val Ala Leu Lys 115 120 125 Arg Thr Gly Gln Tyr Lys Leu Gly Ser Lys Thr Gly Pro Gly Gln Lys 130 ' 135 140 Ala Ile Leu Phe Leu Pro Met Ser Ala Lys Ser 145150 <210> 8 <211> 465 <212> DNA <213> Homo sapiens <220> <221> CDS <223> (1)..(468) <400> 8

atg	gca	gcc	ggg	ago	ato	acc	acg	ctg	ccc	gcc	ttg	ccc	gag	gat	ggc	48
Met	Ala	Ala	Gly	Ser	Ile	Thr	Thr	Leu	Pro	Ala	Leu	Pro	Glu	Asp	Gly	
1				5					10					15		
ggc	agc	ggc	gcc	ttc	ccg	ccc	ggc.	cac	ttc	aag	gac	ccc	aag	cgg	ctg	96
Gly	Ser	Gly	Ala	Phe	Pro	Pro	Gly	His	Phe	Lys	Asp	Pro	Lys	Arg	Leu	
			20					25			,	/	30			
tac	tgc	aaa	aac	ggg	ggc	ttc	ttc	ctg	cgc	atc	cac	ccc	gac	ggc	cga	144
Tyr	Cys	Lys	Asn	Gly	Gly	Phe	Phe	Leu	Arg	Ile	His	Pro	Asp	Gly	Arg	
		35					40					45				
gtt	gac	ggg	gtc	cgg	gag	aag	agc	gac	cct	cac	atc	aag	cta	caa	ctt	192
Val	Asp	Gly	Val	Arg	Glu	Lys	Ser	Asp	Pro	His	Ile	Lys	Leu	Gln	Leu	
	50					55					60					
caa	gca	gaa	gag	aga	gga	gtt	gtg	tct	atc	aaa	gga	gtg	tgt	gct	aac	240
Gln	Ala	Glu	Glu	Arg	Gly	Val	Val	Ser	Ile	Lys	Gly	Val	Cys	Ala	Asn	
65					70					75				•	80	
cgt	tac	ctg	gct	atg	aag	gaa	gat	gga	aga	tta	ctg	gct	tct	aaa	tgt	288
Arg	Tyr	Leu	Ala	Met	Lys	Glu	Asp	Gly	Arg	Leu	Leu	Ala	Ser	Lys	Cys	
		•		85					90					95		
gtt	acg	gat	gag	tgt	ttc	ttt	ttt	gaa	cga	ttg	gaa	tct	aat	aac	tac.	336
Val	Thr	Asp	Glu	Cys	Phe	Phe	Phe	Glu	Arg	Leu	Glu	Ser	Asn	Asn	Tyr	
,			100					105			•		110			
aat	act	tac	cgg	tca	agg	aaa	tac.	acc	agt	tgg	tat	gtg	gca	ttg	aaa	384
Asn	Thr	Tyr	Arg	Ser	Arg	Lys	Tyr	Thr	Ser	Trp	Tyr	Val	Ala	Leu	Lys	
		115					120					125				
cga	act	ggg	cag	tat	aaa	ctt	gga	tcc	aaa	aca	gga	cct	ggg	cag	aaa	432
Arg	Thr	Gly	Głn	Tyr	Lys	Leu	Gly	Ser	Lys	Thr	Glv	Pro	Glv	Gln	Lvs	

gct ata ctt ttt ctt cca atg tct gct aag agc Ala Ile Leu Phe Leu Pro Met Ser Ala Lys Ser <210> 9 <211> 324 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 9 Met Phe Pro Ser Pro Ala Leu Thr Pro Thr Pro Phe Ser Val Lys Asp Ile Leu Asn Leu Glu Gln Gln Gln Arg Ser Leu Ala Ala Gly Glu Leu Ser Ala Arg Leu Glu Ala Thr Leu Ala Pro Ser Ser Cys Met Leu Ala Ala Phe Lys Pro Glu Ala Tyr Ala Gly Pro Glu Ala Ala Pro Gly Leu Pro Glu Leu Arg Ala Glu Leu Gly Arg Ala Pro Ser Pro Ala Lys Cys Ala Ser Ala Phe Pro Ala Ala Pro Ala Phe Tyr Pro Arg Ala Tyr Ser Asp Pro Asp Pro Ala Lys Asp Pro Arg Ala Glu Lys Lys Glu Leu Cys Ala Leu Gln Lys Ala Val Glu Leu Glu Lys Thr Glu Ala Asp

Asn Ala Glu Arg Pro Arg Ala Arg Arg Arg Lys Pro Arg Val Leu

	130					135					140				
Phe	Ser	Gln	Ala	Gln	Val	Tyr	Glu	Leu	Glu	Arg	Arg	Phe	Lys	Gln	Gln
145					150		-			155					160
Arg	Tyr	Leu	Ser	Ala	Pro	Glu	Arg	Asp	Gln	Leu	Ala	Ser	Val	Leu	Lys
•				165					170					175	
Leu	Thr	Ser	Thr	Gln	Va/1	Lys	Ile	Trp	Phe	Gln	Asn	Arg	Arg	Tyr	Lys
			180					185					190		
Cys	Lys	Arg	Gln	Arg	Gln	Asp	Gln	Thr	Leu	Glu	Leu	Val	Gly	Leu	Pro
		195					200					205			
Pro	Pro	Pro	Pro	Pro	Pro	Ala	Arg	Arg	Ile	Ala	Val	Pro	Val	Leu	Val
	210		•			215					220				
Arg	Asp	Gly	Lys	Pro	Cys	Leu	Gly	Asp	Ser	Ala	Pro	Tyr	Ala	Pro	Ala
225					230					235					240
Tyr	Gly	Val	Gly	Leu	Asn	Pro	Tyr	Gly	Tyr	Asn	Ala	Tyr	Pro	Ala	Tyr
				245					250					255	
Pro	Gly	Tyr	Gly	Gly	Ala	Ala	Cys	Ser	Pro	Gly	Tyr	Ser	Cys	Thr	Ala
			260					265		,			270		
Ala	Tyr	Pro	Ala	Gly	Pro	Ser	Pro	Ala	Gln	Pro	Ala	Thr	Ala	Ala	Ala
		275				,	280					285			
Asn	Asn	Asn	Phe	Val	Asn	Phe	Gly	Val	Gly	Asp	Leu	Asn	Ala	Val	Gln
	290					295					300				
Ser	Pro	Gly	Ile	Pro	Gln	Ser	Asn	Ser	Gly	Val.	Ser	Thr	Leu	His	Gly

<210> 10

Ile Arg Ala Trp

305

315

320

310

<211> 972 <212> DNA <213> Homo sapiens <220> <221> CDS <223> (1)..(975) <400> 10 atg ttc ccc agc cct gct ctc acg ccc acg ccc ttc tca gtc aaa gac 48 Met Phe Pro Ser Pro Ala Leu Thr Pro Thr Pro Phe Ser Val Lys Asp 10 1 15 atc cta aac ctg gaa cag cag cgc agc ctg gct gcc gcc gga gag 96 Ile Leu Asn Leu Glu Gln Gln Gln Arg Ser Leu Ala Ala Gly Glu 20 30 25 ete tet gee ege etg gag geg ace etg geg eee tee tee tge atg etg 144 Leu Ser Ala Arg Leu Glu Ala Thr Leu Ala Pro Ser Ser Cys Met Leu 35 40 45 192 gcc gcc ttc aag cca gag gcc tac gct ggg ccc gag gcg gct gcg ccg Ala Ala Phe Lys Pro Glu Ala Tyr Ala Gly Pro Glu Ala Ala Ala Pro 50 60 55 240 gge etc eca gag etg ege gea gag etg gge ege geg eet tea eeg gee Gly Leu Pro Glu Leu Arg Ala Glu Leu Gly Arg Ala Pro Ser Pro Ala 70 75 65 80 288 aag tgt geg tet gee ttt eee gee gee eee gee tte tat eea egt gee Lys Cys Ala Ser Ala Phe Pro Ala Ala Pro Ala Phe Tyr Pro Arg Ala 95 85 90 336 tac age gae eec gae eea gee aag gae eet aga gee gaa aag aaa gag

Tyr	Ser	Asp	Pro	Asp	Pro	Ala	Lys	Asp	Pro	Arg	Ala	Glu	Lys	Lys	Glu	
•			100					105					110			
ctg	tgc	gcg	ctg	cag	aag	gcg	gtg	gag	ctg	gag	aag	aca	gag	gcg	gac	384
Leu	Cys	Ala	Leu	Gln	Lys	Ala	Val	Glu	Leu	Glu	Lys	Thr	Glu	Ala	Asp	
		115					120					125				
aac	gcg.	gag	cgg	ccc	cgg	gcg	cga	cgg	cgg	agg	aag	ccg	cgc	gtg	ctc	432
Asn	Ala	Glu	Arg	Pro	Arg	Ala	Arg	Arg	Arg	Arg	Lys	Pro	Arg	Val	Leu	
	130			•		135					140					
ttc	tcg	cag	gcg	cag	gtc	tat	gag	ctg	gag	cgg	cgc	ttc	aag	cag	cag	480
Phe	Ser	Gln	Ala	Gln	Val	Tyr	Glu	Leu	Glu	Arg	Arg	Phe	Lys	Gln	Gln	
145	,				150					155					160	
cgg	tac	ctg	tcg	gcc	ccc	gaa	cgc	gac	cag	ctg	gcc	agc	gtg	ctg	aaa	528
Arg	Tyr	Leu	Ser	Ala	Pro	Glu	Arg	Asp	Gln	Leu	Ala	Ser	Val	Leu	Lys	
				165					170					175		
ctc	acg	tcc	acg	cag	gtc	aag	atc	tgg	ttc	cag	aac	cgg	cgc	tac	aag	576
Leu	Thr	Ser	Thr	Gln	Val	Lys	Ile	Trp	Phe	Gln	Asn	Arg	Arg	Tyr	Lys	
		-	180					185		٠			190			
					-		cag				_			_		624
Cys	Lys	Arg	Gln	Arg	Gln	Asp	Gln	Thr	Leu	Glu	Leu	Val	Gly	Leu	Pro	
		195					200					205				
ccg	ccg	ccg	ccg	ccg	cct	gcc	cgc	agg	atc	gcg	gtg	cca	gtg	ctg	gtg	672
Pro	Pro	Pro	Pro	Pro	Pro	Ala	Arg	Arg	Ile	Ala	Val	Pro	Val	Leu	Val	
	210					215					220				. *	
cgc	gat	ggc	aag	cca	tgc	cta	ggg	gac	tcg	gcg	ccc	tac	gcg	cct	gcc	720
Arg	Asp	Gly	Lys	Pro	Cys	Leu	Gly	Asp	Ser	Ala	Pro	Tyr	Ala	Pro	Ala	
225					230					235					240	

tac	ggc	gtg	ggc	ctc	aat	ccc	tac	ggt	tat	aac	gcc	tac	ccc	gcc	tat	768
Tyr	Gly	Val	Gly	Leu	Asn	Pro	Tyr	Gly	Tyr	Asn	Ala	Tyr	Pro	Ala	Tyr	
				245				٠	250					255		
ccg	ggt	tac	ggc	ggc	gcg	gcc	tgc	agc	cct	ggc	tac	agc	tgc	act	gcc	816
Pro	Gly	Tyr	Gly	Gly	Ala	Ala	Cys	Ser	Pro	Gly	Tyr	Ser	Cys	Thr	Ala	
			260				/	265					270			
gct	tac	ccc	gcc	ggg	cct	tcc	cca	gcg	cag	ccg	gcc	act	gcc	gcc	gcc	864
Ala	Tyr	Pro	Ala	Gly	Pro	Ser	Pro	Ala	Gln	Pro	Ala	Thr	Ala	Ala	Ala	
		275					280					285				
aac	aac	aac	ttc	gtg	aac	ttc	ggc	gtc	ggg	gac	ttg	aat	gcg	gtt	cag	912
Asn	Asn	Asn	Phe	Val	Asn	Phe	Gly	Val	Gly	Asp	Leu	Asn	Ala	Val	Gln	
	290					295					300					
agc	ccc	ggg	att	ccg	cag	agc	aac	tcg	gga	gtg	tcc	acg	ctg	cat	ggt	960
Ser	Pro	Gly	Ile	Pro	Gln	Ser	Asn	Ser	Gly	Val	Ser	Thr	Leu	His	Gly	
305					310					315					320	
atc	cga	gcc	tgg													972
Ile	Arg	Ala	Trp													
			324													
<210	0> 11	-									٠					
<21	1> 44	2														
<212	2> PR	T							,							
<213	3> Ho	omo s	apie	ns												
<400)> 11															•
Met	Tyr	Gln	Ser	Leu	Ala	Met	Ala	Ala	Asn	His	Gly	Pro	Pro	Pro	Gly	·
1				5					10		,			15		
Ala	Tyr	Gln	Ala	Gly	Gly	Pro	Gly	Pro	Phe	Met	His	Gly	Ala	Gly	Ala	

,															
			20					25					30		
Ala	Ser	Ser	Pro	Val	Tyr	Leu	Pro	Thr	Pro	Arg	Val	Pro	Ser	Ser	Val
		35			•		40					45			
Leu	Gly	Leu	Ser	Tyr	Leu	Gln	Gly	Gly	Gly	Ala	Gly	Ser	Ala	Ser	Gly
	50					55					60				
Gly	Pro	Ser	Gly	Gly	Ser	Pro	Gly	Gly	Ala	Ala	Ser	Gly	Ala	Gly	Pro
65					70					75	·		·		80
Gly	Thr	Gln	Gln	Gly	Ser	Pro	Gly	Trp	Ser	Gln	Ala	Gly	Ala	Thr	Gly
				85					90					95	
Ala	Ala	Tyr	Thr	Pro	Pro	Pro	Val	Ser	Pro	Arg	Phe	Ser	Phe	Pro	Gly
			100					105					110		
Thr	Thr	Gly	Ser	Leu	Ala	Arg	Glu								
		115					120					125			
Ala	Ala	Ala	Tyr	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Ala	Ala	Gly	Ala	Gly	Leu	Ala
	130					135					140				
Gly	Arg	Glu	Gln	Tyr	Gly	Arg	Ala	Gly	Phe	Ala	Gly	Ser	Tyr	Ser	Ser
145					150					155					160
Pro	Tyr	Pro	Ala	Tyr	Met	Ala	Asp	Val	Gly	Ala	Ser	Trp	Ala	Ala	Ala
				165	•				170					175	
Ala	Åla	Ala	Ser	Ala	Gly	Pro	Phe	Asp	Ser	Pro	Val	Leu	His	Ser	Leu
			180					185					190		
Pro	Gly	Arg	Ala	Asn	Pro	Ala	Ala	Arg	His	Pro	Asn	Leu	Asp	Met	Phe
		195					200					205			
Asp	Asp	Phe	Ser	Glu	Gly	Arg	Glu	Cys	Val	Asn	Cys	Gly	Ala	Met	Ser
	210					215					220				

Thr Pro Leu Trp Arg Arg Asp Gly Thr Gly His Tyr Leu Cys Asn Ala

225					230					235					240
Cys	Gly	Leu	Tyr	His	Lys	Met	Asn	Gly	Ile	Asn	Arg	Pro	Leu	Ile	Lys
				245					250					255	
Pro	Gln	Arg	Arg	Leu	Ser	Ala	Ser	Arg	Arg	Val	Gly	Leu	Ser	Cys	Ala
	٠		260					265					270		
Asn	Cys	Gln	Thr	Thr	Thr	Thr	Thr	Leu	Trp	Arg	Arg	Asn	Ala	Glu	Gly
	٠	275					280					285			
Glu	Pro	Val	Cys	Asn	Ala	Cys	Gly	Leu	Tyr	Met	Lys	Leu	His	Gly	Val
	290					295					300				•
Pro	Arg	Pro	Leu	Ala	Met	Arg	Lys	Glu	Gly	Ile	Gln	Thr	Arg	Lys	Arg
305					310					315					320
Lys	Pro	Lys	Asn	Leu	Asn	Lys	Ser	Lys	Thr	Pro	Ala	Ala	Pro	Ser	Gly
				325					330					335	
Ser	Glu	Ser	Leu	Pro	Pro	Ala	Ser	Gly	Ala	Ser	Ser	Asn	Ser	Ser	Asn
			340					345					350		
Ala	Thr	Thr	Ser	Ser	Ser	Glu	Glu	Met	Arg	Pro	Ile	Lys	Thr	Glu	Pro
		355					360					365			
Gly	Leu	Ser	Ser	His	Tyr	Gly	His	Ser	Ser	Ser	Val	Ser	Gln	Thr	Phe
	370					375					380				
Ser	Val	Ser	Ala	Met	Ser	Gly	His	Gly	Pro	Ser	Ile	His	Pro	Val	Leu
385					390					395					400
Ser	Ala	Leu	Lys	Leu	Ser	Pro	Gln	Gly	Tyr	Ala	Ser	Pro	Val	Ser	Gln
				405					410				-	415	
Ser	Pro	G1n	Thr	Ser	Ser	Lys	Gln	Asp	Ser	Trp	Asn	Ser	Leu	Val	Leu
			420					425					430		
Δla	Agn	Ser	Hic	Glv	Agn	ΠA	Πla	The	Λla						

435

440

<210> 12

<211> 1326

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<223> (1)..(1329)

35

<400> 12

atg tat cag agc ttg gcc atg gcc gcc aac cac ggg ccg ccc ccc ggt 48

Met Tyr Gln Ser Leu Ala Met Ala Ala Asn His Gly Pro Pro Pro Gly

1 5 10 15

gcc tac cag gcg ggc ggc ccc ggc ccc ttc atg cac ggc gcg ggc gcc 96 Ala Tyr Gln Ala Gly Gly Pro Gly Pro Phe Met His Gly Ala Gly Ala

20 25 30

gcg tcc tcg cca gtc tac ctg ccc aca ccg cgg gtg ccc tcc tcc gtt 144
Ala Ser Ser Pro Val Tyr Leu Pro Thr Pro Arg Val Pro Ser Ser Val

45

40

ctg ggc ctg tcc tac ctc cag ggc gga ggc gcg ggc tct gcg tcc gga 192 Leu Gly Leu Ser Tyr Leu Gln Gly Gly Gly Ala Gly Ser Ala Ser Gly

50 55 60

ggc ccc tcg ggc ggc agc ccc ggt ggg gcc gcg tct ggt gcg ggg ccc 240 Gly Pro Ser Gly Gly Ser Pro Gly Gly Ala Ala Ser Gly Ala Gly Pro 65 70 75 80

ggg acc cag cag ggc agc ccg gga tgg agc cag gcg gga gcg acc gga 288 Gly Thr Gln Gln Gly Ser Pro Gly Trp Ser Gln Ala Gly Ala Thr Gly

				85					90					95		
gcc	gct	tac	acc	ccg	ccg	ccg	gtg	tcg	ccg	cgc	ttc	tcc	ttc	ccg	ggg	336
Ala	Ala	Tyr	Thr	Pro	Pro	Pro	Val	Ser	Pro	Arg	Phe	Ser	Phe	Pro	Gly	
			100					105					110			
acc	acc	ggg	tcc	ctg	gcg	gcg	gcg	gcg	gcg	gct	gcc	gcc	gcc	cgg	gaa	384
Thr	Thr	Gly	Ser	Leu	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Arg	Glu	
		115					120					125				
gct	gcg	gcc	tac	agc	agt	ggc	ggc	gga	gcg	gcg	ggt	gcg	ggc	ctg	gcg	432
Ala	Ala	Ala	Tyr	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Ala	Ala	Gly	Ala	Gly	Leu	Ala	
	130					135					140					
ggc	cgc	gag	cag	tac	ggg	cgc	gcc	ggc	ttc	gcg	ggc	tcc	tac	tcc	agc	480
Gly	Arg	Glu	Gln	Tyr	Gly	Arg	Ala	Gly	Phe	Ala	Gly	Ser	Tyr	Ser	Ser	
145					150					155					160	
ccc	tac	ccg	gct	tac	atg	gcc	gac	gtg	ggc	gcg	tcc	tgg	gcc	gca	gcc	528
Pro	Tyr	Pro	Ala	Tyr	Met	Ala	Asp	Val	Gly	Ala	Ser	Trp	Ala	Ala	Ala	
	*			165				•	170					175		
gcc	gcc	gcc	tcc	gcc	ggc	ccc	ttc	gac	agc	ccg	gtc	ctg	cac	agc	ctg	576
Ala	Ala	Ala	Ser	Ala	Gly	Pro	Phe	Asp	Ser	Pro	Val	Leu	His	Ser	Leu	
			180					185					190			
ccc	ggc	cgg	gcc	aac	ccg	gcc	gcc	cga	cac	ccc	aat	ctc	gat	atg	ttt	624
Pro	Gly	Arg	Ala	Asn	Pro	Ala	Ala	Arg	His	Pro	Asn	Leu	Asp	Met	Phe	
		195					200					205				
gac	gac	ttc	tca	gaa	ggc	aga	gag	tgt	gtc	aac	tgt	ggg	gct	atg	tcc	672
Asp	Asp	Phe	Ser	Glu	Gly	Arg	Glu	Cys	Val	Asn	Cys	Gly	Ala	Met	Ser	
	210					215					220					
acc	ccg	ctc	tgg	agg	cga	gat	666	acg	ggt.	cac	tat	ctø	t.gc	aac	ጀርር	720

Thr	Pro	Leu	Trp	Arg	Arg	Asp	Gly	Thr	Gly	His	Tyr	Leu	Cys	Asn	Ala	
225					230					235					240	
tgt	ggc	ctc	tac	cac	aag	atg	aac	ggc	atc	aac	cgg	ccg	ctc	atc	aag	768
Cys	Gly	Leu	Tyr	His	Lys	Met	Asn	Gly	Ile	Asn	Arg	Pro	Leu	Ile	Lys	
				245					250				-	255		
cct	cag	cgc	ogg	ctg	tcc	gcc	tcc	cgc	cga	gtg	ggc	ctc	tcc	tgt	gcc	816
Pro	Gln	Arg	Arg	Leu	Ser	Ala	Ser	Arg	Arg	Val	Gly	Leu	Ser	Cys	Ala	
			260					265					270			
aac	tgc	cag	acc	acc	acc	acc	acg	ctg	tgg	cgc	cgc	aat	gcg	gag	ggc	864
Asn	Cys	Gln	Thr	Thr	Thr	Thr	Thr	Leu	Trp	Arg	Arg	Asn	Ala	Glu	Gly	
		275					280					285				
gag	cct	gtg	tgc	aat	gcc	tgc	ggc	ctc	tac	atg	aag	ctc	cac	ggg	gtg	912
Glu	Pro	Val	Cys	Asn	Ala	Cys	Gly	Leu	Tyr	Met	Lys	Leu	His	Gly	Val	
	290					295					300					
ccc	agg	cct	ctt	gca	atg	cgg	aaa	gag	ggg	atc	caa	acc	aga	aaa	cgg	960
Pro	Arg	Pro	Leu	Ala	Met	Arg	Lys	Glu	Gly	Ile	Gln	Thr	Arg	Lys	Arg	
305					310					315	•				320	
aag	ccc	aag	aac	ctg	aat	aaa	tct	aag	aca	cca	gca	gct	cct	tca	ggc	1008
Lys	Pro	Lys	Asn	Leu	Asn	Lys	Ser	Lys	Thr	Pro	Ala	Ala	Pro	Ser	Gly	
				325					330					335		
agt	gag	agc	ctt	cct	ccc	gcc	agc	ggt	gct	tcc	agc	aac	tcc	agc	aac	1056
Ser	Glu	Ser	Leu	Pro	Pro	Ala	Ser	Gly	Ala	Ser	Ser	Asn	Ser	Ser	Asn	
			340					345					350			
gcc	acc	acc	agc	agc	agc	gag	gag	atg	cgt	ccc	atc	aag	acg	gag	cct	1104
Ala	Thr	Thr	Ser	Ser	Ser	Glu	Glu	Met	Arg	Pro	Ile	Lys	Thr	Glu	Pro	•
		355					360	,				365				

		•														
ggc	ctg	tca	tct	cac	tac	ggg	cac	agc	agc	tcc	gtg	tcc	cag	acg	ttc	1152
Gly	Leu	Ser	Ser	His	Tyr	Gly	His	Ser	Ser	Ser	Val	Ser	Gln	Thr	Phe	
	370		•			375					380					,
tca	gtc	agt	gcg	atg	tct	ggc	cat	ggg	ccc	tcc	atc	cac	cct	gtc	ctc	1200
Ser	Val	Ser	Ala	Met	Ser	Gly	His	Gly	Pro	Ser	Ile	His	Pro	Val	Leu	
385					390					395	/				400	
tcg	gcc	ctg	aag	ctc	tcc	cca	caa	ggc	tat	gcg	tct	ccc	gtc	agc	cag	1248
Ser	Ala	Leu	Lys	Leu	Ser	Pro	Gln	Gly	Tyr	Ala	Ser	Pro	Val	Ser	Gln	
				405		,			410					415		
tct	cca	cag	acc	agc	tcc	aag	cag	gac	tct	tgg	aac	agt	ctg	gtc	ttg	1296
Ser	Pro	Gln	Thr	Ser	Ser	Lys	Gln	Asp	Ser	Trp	Asn	Ser	Leu	Val	Leu	
			420					425					430			
gcc	gac	agt	cac	ggg	gac	ata	atc	act	gcg							1326
Ala	Asp	Ser	His	Gly	Asp	Ile	Ile	Thr	Ala							j.
		435					440									
<210)> 13	3													•	
<21	l> 50)7		•												
<212	2> PI	RT														
<213	3> Ho	omo s	sapie	ens				•							-	
<400)> 13	3							,				•		•	
Met	Gly	Arg	Lys	Lys	Ile	Gln	Ile	Thr	Arg	Ile	Met	Asp	Glu	Arg	Asn	
1				5					1,0					15		
Arg	Gln	Val	Thr	Phe	Thr	Lys	Arg	Lys	Phe	Gly	Leu	Met	Lys	Lys	Ala	
			20					25					30			
Tyr	Glu	Leu	Şer	Val	Leu	Cys	Asp	Cys	Glu	Ile	Ala	Leu	Ile	Ile	Phe	
		35					40					45				

Asn	Ser	Ser	Asn	Lys	Leu	Phe	Gln	Tyr	Ala	Ser	Thr	Asp	Met	Asp	Lys
	50					55	:				60				
Val	Leu	Leu	Lys	Tyr	Thr	Glu	Tyr	Asn	Glu	Pro	His	Glu	Ser	Arg	Thr
65					70					75					80
Asn	Ser	Asp	Ile	Val	Glu	Ala	Leu	Asn	Lys	Lys	Glu	His	Arg	Gly	Cys
				85					90					95	
Asp	Ser	Pro	Asp	Pro	Asp	Thr	Ser	Tyr	Val	Leu	Thr	Pro	His	Thr	Glu
			100					105					110		
Glu	Lys	Tyr	Lys	Lys	Ile	Asn	Glu	Glu	Phe	Asp	Asn	Met	Met	Arg	Asn
		115					120					125			
His	Lys	Ile	Ala	Pro	Gly	Leu	Pro	Pro	Gln	Asn	Phe	Ser	Met	Ser	Val
	130					135					140				
Thr	Val	Pro	Val	Thr	Ser	Pro	Asn	Ala	Leu	Ser	Tyr	Thr	Asn	Pro	Gly
145					150					155					160
Ser	Ser	Leu	Val	Ser	Pro	Ser	Leu	Ala	Ala	Ser	Ser	Thr	Leu.	Thr	Asp
				165					170					175	
Ser	Ser	Met	Leu	Ser	Pro	Pro	Gln	Thr	Thr	Leu	His	Arg	Asn	Val	Ser
			180					185					190		
Pro	Gly	Ala	Pro	Gln	Arg	Pro	Pro	Ser	Thr	Gly	Asn	Ala	Gly	Gly	Met
		195					200					205			
Leu	Ser	Thr	Thr	Asp	Leu	Thr	Val	Pro	Asn	Gly	Ala	Gly	Ser	Ser	Pro
	210					215					220				
Val	Gly	Asn	Gly	Phe	Val	Asn	Ser	Arg	Ala	Ser	Pro	Asn	Leu	Ile	Gly
225					230					235					240
Ala	Thr	Gly	Ala	Asn	Ser	Leu	Gly	Lys	Val	Met	Pro	Thr	Lys	Ser	Pro
				245					250					255	

Pro	Pro	Pro	Gly	Gly	Gly	Asn	Leu	Gly	Met	Asn	Ser	Arg	Lys	Pro	Asp
			260					265					270		
Leu	Arg	Val	Val	Ile	Pro	Pro	Ser	Ser	Lys	Gly	Met	Met	Pro	Pro	Leu
		275					280					285			
Ser	Glu	Glu	Glu	Glu	Leu	Glu	Leu	Asn	Thr	Gln	Arg	Ile	Ser	Ser	Ser
	290				/	295					300				
Gln	Ala	Thr	Gln	Pro	Leu	Ala	Thr	Pro	Val	Val	Ser	Val	Thr	Thr	Pro
305					310					315					320
Ser	Leu	Pro	Pro	Gln	Gly	Leu	Val	Tyr	Ser	Ala	Met	Pro	Thr	Ala	Tyr
				325					330					335	
Asn	Thr	Asp	Tyr	Ser	Leu	Thr	Ser	Ala	Asp	Leu	Ser	Ala	Leu	Gln	Gly
			340					345					350		
Phe	Asn	Ser	Pro	Gly	Met	Leu	Ser	Leu	Gly	Gln	Val	Ser	Ala	Trp	Gln
		355					360					365			•
Gln	His	His	Leu	Gly	Gln	Ala	Ala	Leu	Ser	Ser	Leu	Val	Ala	Gly	Gly
	370					375					380	-			
Gln	Leu	Ser	Gln	Gly	Ser	Asn	Leu	Ser	Ile	Asn	Thr	Asn	Gln	Asn	Ile
385					390					395					400
Ser	Ile	Lys	Ser	Glu	Pro	Ile	Ser	Pro	Pro	Arg	Asp	Arg	Met	Thr	Pro
				405					410					415	
Ser	Gly	Phe	Gln	Pro	Pro										
			420					425					430		
Pro	Pro	Pro	Gln	Pro	Gln	Pro	Gln	Pro	Pro	Gln	Pro	Gln	Pro	Arg	Gln
		435		•			440					445			
Glu	Met	Gly	Arg	Ser	Pro	Val	Asp	Ser	Leu	Ser	Ser	Ser	Ser	Ser	Ser
	450					455					460				

Tyr Asp Gly Ser Asp Arg Glu Asp Pro Arg Gly Asp Phe His Ser Pro 470 465 475 480 Ile Val Leu Gly Arg Pro Pro Asn Thr Glu Asp Arg Glu Ser Pro Ser 485 490 495 Val Lys Arg Met Arg Met Asp Ala Trp Val Thr 500 505 <210> 14 <211> 1521 <212> DNA <213> Homo sapiens <220> <221> CDS <223> (1)..(1524) <400> 14 atg ggg cgg aag aaa ata caa atc aca cgc ata atg gat gaa agg aac 48 Met Gly Arg Lys Ile Gln Ile Thr Arg Ile Met Asp Glu Arg Asn 1 5 10 15 cga cag gtc act ttt aca aag aga aag ttt gga tta atg aag aaa gcc 96 Arg Gln Val Thr Phe Thr Lys Arg Lys Phe Gly Leu Met Lys Lys Ala 20 25 30 tat gaa ctt agt gtg ctc tgt gac tgt gaa ata gca ctc atc att ttc 144 Tyr Glu Leu Ser Val Leu Cys Asp Cys Glu Ile Ala Leu Ile Ile Phe 35 40 45 aac agc tct aac aaa ctg ttt caa tat gct agc act gat atg gac aaa 192 Asn Ser Ser Asn Lys Leu Phe Gln Tyr Ala Ser Thr Asp Met Asp Lys 50 55 60

gtt	ctt	ctc	aag	tat	aca	gaa	. tat	aat	gaa	cct	cat	gaa	ago	aga	acc	240
Val	Leu	Leu	Lys	Tyr	Thr	Glu	Tyr	Asn	Glu	Pro	His	Glu	Ser	Arg	Thr	
65					70					75					80	
aac	tcg	gat	att	gtt	gag	gct	ctg	aac	aag	aag	gaa	cac	aga	ggg	tgc	288
Asn	Ser	Asp	Ile	Val	Glu	Ala	Leu	Asn	Lys	Lys	Glu	His	Arg	Gly	Cys	
				85					90					95		
gac	agc	cca	gac	cct	gat	act	tca	tat	gtg	cta	act	cca	cat	aca	gaa	336
Asp	Ser	Pro	Asp	Pro	Asp	Thr	Ser	Tyr	Val	Leu	Thr	Pro	His	Thr	Glu	
			100					105					110			
gaa	aaa	tat	aaa	aaa	att	aat	gag	gaa	ttt	gat	aat	atg	atg	cgg	aat	384
Glu	Lys	Tyr	Lys	Lys	Ile	Asn	Glu	Glu	Phe	Asp	Asn	Met	Met	Arg	Asn	
		115			•		120					125				
cat	aaa	atc	gca	cct	ggt	ctg	cca	cct	cag	aac	ttt	tca	atg	tct	gtc	432
His	Lys	Ile	Ala	Pro	Gly	Leu	Pro	Pro	Gln	Asn	Phe	Ser	Met	Ser	Val	
	130					135					140					
aca	gtt	cca	gtg	acc	agc	ccc	aat	gct	ttg	tcc	tac	act	aac	cca	ggg	480
Thr	Val	Pro	Val	Thr	Ser	Pro	Asn	Ala	Leu	Ser	Tyr	Thr	Asn	Pro	Gly	
145					150					155					160	
agt	tca	ctg	gtg	tcc	cca	tct	ttg	gca	gcc	agc	tca	acg	tta	aca	gat	528
Ser	Ser	Leu	Val	Ser	Pro	Ser	Leu	Ala	Ala	Ser	Ser	Thr	Leu	Thr	Asp	
				165					170					175		
tca	agc	atg	ctc	tct	cca	cct	caa	acc	aca	tta	cat	aga	aat	gtg	tct	576
Ser	Ser	Met	Leu	Ser	Pro	Pro	Gln	Thr	Thr	Leu	His	Arg	Asn	Val	Ser	
			180					185					190			
cct	gga	gct	cct	cag	aga	cca	cca	agt	act	ggc	aat	gca	ggt	ggg	atg.	624
Pro	Gly	Ala	Pro	Gln	Arg	Pro	Pro	Ser	Thr	Glv	Asn	Δla	GI _W	Glv	Mat	

		195					200					205				
ttg	agc	act	aca	gac	ctc	aca	gtg	cca	aat	gga	gct	gga	agc	agt	cca	672
Leu	Ser	Thr	Thr	Asp	Leu	Thr	Val	Pro	Asn	Gly	Ala	Gly	Ser	Ser	Pro	
	210					215					220					
gtg	ggg	aat	gga	ttt	gta	aac	tca	aga	gct	tct	cca	aat	ttg	att	gga	720
Val	Gly	Asn	Gly	Phe	Val	Asn	Ser	Arg	Ala	Ser	Pro	Asn	Leu	Ile	Gly	
225					230					235					240	
gct	act	ggt	gca	aat	agc	tta	ggc	aaa	gtc	atg	cct	aca	aag	tct	ccc	768
Ala	Thr	Gly	Ala	Asn	Ser	Leu	Gly	Lys	Val	Met	Pro	Thr	Lys	Ser	Pro	
				245					250					255		
cct	cca	cca	ggt	ggt	ggt	aat	ctt	gga	atg	aac	agt	agg	aaa	cca	gat	816
Pro	Pro	Pro	Gly	Gly	Gly	Asn	Leu	Gly	Met	Asn	Ser	Arg	Lys	Pro	Asp	
			260					265					270			
ctt	cga	gtt	gtc	atc	ccc	cct	tca	agc	aag	ggc	atg	atg	cct	cca	cta	864
Leu	Arg	Val	Val	Ile	Pro	Pro	Ser	Ser	Lys	Gly	Met	Met	Pro	Pro	Leu	
		275	*				280					285				•
tcg	gag	gaa	gag	gaa	ttg	gag	ttg	aac	acc	caa	agg	atc	agt	agt	tct	912
Ser	Glu	Glu	Glu	Glu	Leu	Glu	Leu	Asn	Thr	Gln	Arg	Ile	Ser	Ser	Ser	
	290					295					300					
caa	gcc	act	caa	cct	ctt	gct	acc	cca	gtc	gtg	tct	gtg	aca	acc	cca	960
Gln	Ala	Thr	Gln	Pro	Leu	Ala	Thr	Pro	Val	Val	Ser	Val	Thr	Thr	Pro	
305					310					315			•		320	
agc	ttg	cct	ccg	caa	gga	ctt	gtg	tac	tca	gca	atg	ccg	act	gcc	tac	1008
Ser	Leu	Pro	Pro	Gln	Gly	Leu	Val	Tyr	Ser	Ala	Met	Pro	Thr	Ala	Tyr	
	٠			325					330					335	,	
aac	act	gat	tat	tca	ctg	acc	agc	gct	gac	ctg	tca	gcc	ctt	caa	ggc	1056

Asn	Thr	Asp	Tyr	Ser	Leu	Thr	Ser	Ala	Asp	Leu	Ser	Ala	Leu	Gln	Gly	
		,	340					345					350			
ttc	aac	tcg	cca	gga	atg	ctg	tcg	$\operatorname{\mathtt{ctg}}$	gga	cag	gtg	tcg	gcc	tgg	cag	1104
Phe	Asn	Ser	Pro	Gly	Met	Leu	Ser	Leu	Gly	Gln	Val	Ser	Ala	Trp	Gln	
		355					360					365			; ,	
cag	cac	cac	cta	gga	caa	gca	gcc	ctc	agc	tct	ctt	gtt	gct	gga	ggg	1152
Gln	His	His	Leu	Gly	Gln	Ala	Ala	Leu	Ser	Ser	Leu	Val	Ala	Gly	Gly	
	370					375					380					
cag	tta	tct	cag	ggt	tcc	aat	tta	tcc	att	aat	acc	aac	caa	aac	atc	1200
Gln	Leu	Ser	Gln	Gly	Ser	Asn	Leu	Ser	Ile	Asn	Thr	Asn	Gln	Asn	Ile	
385					390					395					400	
agc	atc	aag	tcc	gaa	ccg	att	tca	cct	cct	cgg	gat	cgt	atg	acc	cca	1248
Ser	Ile	Lys	Ser	Glu	Pro	Ile	Ser	Pro	Pro	Arg	Asp	Arg	Met	Thr	Pro	
				405				*	410					415		
tcg	ggc	ttc	cag	cag	cag	cag	cag	cag	cag	cag	cag	cag	cag	ccg	ccg	1296
Ser	Gly	Phe	Gln	Gln	Gln	Gln	Gln	Gln	Gln	Gln	Gln	Gln	Gln	Pro	Pro	
			420					425					430			
cca	cca	ccg	cag	ccc	cag	cca	caa	ccc	ccg	cag	ccc	cag	ccc	cga	cag	1344
Pro	Pro	Pro	Gln	Pro	Gln	Pro	Gln	Pro	Pro	Gln	Pro	Gln	Pro	Arg	Gln	
		435					440					445				
gaa	atg	ggg	cgc	tcc	cct	gtg	gac	agt	ctg	agc	agc	tct	agt	agc	tcc	1392
Glu	Met	Gly	Arg	Ser	Pro	Val	Asp	Ser	Leu	Ser	Ser	Ser	Ser	Ser	Ser	
	450					455					460					
tat	gat	ggc	agt	gat	cgg	gag	gat	cca	cgg	ggc	gac	ttc	cat	tct	cca	1440
Tyr	Asp	Gly	Ser	Asp	Arg	Glu	Asp	Pro	Arg	Gly	Asp	Phe	His	Ser	Pro	-
465					470					475					480	

att	gtg	ctt	ggc	cga	ccc	cca	aac	act	gag	gac	aga	gaa	agc	cct	tct	1488
Ile	Val	Leu	Gly	Arg	Pro	Pro	Asn	Thr	Glu	Asp	Arg	Glu	Ser	Pro	Ser	
				485					490					495		
gta	aag	cga.	atg	agg	atg	gac	gcg	tgg	gtg	acc						1521
Val	Lys	Arg	Met	Arg	Met	Asp	Ala	Trp	Val	Thr						
/			500					505						*		
<210	> 15	5														•
<211	> 36	3 5														
<212	> PI	RT														
<213	> Ho	omo s	sapi	ens						•						
<400	> 18	5														÷
Met	Gly	Arg	Lys	Lys	Ile	Gln	Ile	Ser	Arg	Ile	Leu	Asp	Gln	Arg	Asn	
1				5					10					15		
Arg	Gln	.Val	Thr	Phe	Thr	Lys	Arg	Lys	Phe	Gly	Leu	Met	Lys	Lys	Ala	
			20					25					30			
Tyr	G1u	Leu	Ser	Val	Leu	Cys	Asp	Cys	Glu	Ile	Ala	Leu	Ile	Ile	Phe	
		35					40					45				
Asn	Ser	Ala	Asn	Arg	Leu	Phe	Gln	Tyr	Ala	Ser	Thr	Asp	Met	Asp	Arg	
r	50					55					60					
Val	Leu	Leu	Lys	Tyr	Thr	Glu	Tyr	Ser	Glu	Pro	His	Glu	Ser	Arg	Thr	
65		•			70					75					80	
Asn	Thr	Asp	Ile	Leu	Glu	Thr	Leu	Lys	Arg	Arg	Gly	Ile	Gly	Leu	Asp	
				85			•		90					95		
Gly	Pro	Glu	Leu	Glu	Pro	Asp	Glu	Gly	Pro	Glu	Glu	Pro	Gly	Glu	Lys	
			100					105					110			
Phe	Arg	Arg	Leu	Ala	Gly	Glu	Gly	Gly	Asp	Pro	Ala	Leu	Pro	Arg	Pro	

		115				•	120					125			
Arg	Leu	Tyr	Pro	Ala	Ala	Pro	Ala	Met	Pro	Ser	Pro	Asp	Val	Val	Tyr
	130					135					140				
Gly	Ala	Leu	Pro	Pro	Pro	Gly	Cys	Asp	Pro	Ser	Gly	Leu	Gly	Glu	Ala
145					150					155					160
Leu	Pro	Ala	Gln	Ser	Arg	Pro	Ser	Pro/	Phe	Arg	Pro	Ala	Ala	Pro	Lys
				165			•		170					175	
Ala	Gly	Pro	Pro	Gly	Leu	Val	His	Pro	Leu	Phe	Ser	Pro	Ser	His	Leu
			180					185					190		
Thr	Ser	Lys	Thr	Pro	Pro	Pro	Leu	Tyr	Leu	Pro	Thr	Glu	Gly	Arg	Arg
		195					200					205			
Ser	Asp	Leu	Pro	Gly	Gly	Leu	Ala	Gly	Pro	Arg	Gly	Gly	Leu	Asn	Thr
	210					215					220	•		,	
Ser	Arg	Ser	Leu	Tyr	Ser	Gly	Leu	Gln	Asn	Pro	Cys	Ser	Thr	Ala	Thr
225					230					235					240
Pro	Gly	Pro	Pro	Leu	Gly	Ser	Phe	Pro	Phe	Leu	Pro	Gly	Gly	Pro	Pro
				245					250					255	
Val	Gly	Ala	Glu	Ala	Trp	Ala	Arg	Arg	Val	Pro	Gln	Pro	Ala	Ala	Pro
	,		260					265					270		
Pro	Arg	Arg	Pro	Pro	Gln	Ser	Ala	Ser	Ser	Leu	Ser	Ala	Ser	Leu	Arg
		275					280					285			
Pro	Pro	Gly	Ala	Pro	Ala	Thr	Phe	Leu	Arg	Pro	Ser	Pro	Ile	Pro	Cys
	290					295					300				
Ser	Ser	Pro	Gly	Pro	Trp	Gln	Ser	Leu	Cys	Gly	Leu	Gly	Pro	Pro	Cys
305			,		310					315					320
Ala	Glv	Cvs	Pro	Trp	Pro	Thr	Ala	Glv	Pro	Gly	Arg	Arg	Ser	Pro	Gly

325 330 335 Gly Thr Ser Pro Glu Arg Ser Pro Gly Thr Ala Arg Ala Arg Gly Asp 340 345 350 Pro Thr Ser Leu Gln Ala Ser Ser Glu Lys Thr Gln Gln 355 360 <210> 16 <211> 1095 <212> DNA <213> Homo sapiens <220> <221> CDS <223> (1)..(1098) <400> 16 atg ggg agg aaa aaa atc cag atc tcc cgc atc ctg gac caa agg aat 48 Met Gly Arg Lys Lys Ile Gln Ile Ser Arg Ile Leu Asp Gln Arg Asn 5 1 10 15 cgg cag gtg acg ttc acc aag cgg aag ttc ggg ctg atg aag aag gcc 96 Arg Gln Val Thr Phe Thr Lys Arg Lys Phe Gly Leu Met Lys Lys Ala 20 25 30 tat gag ctg agc gtg ctc tgt gac tgt gag ata gcc ctc atc atc ttc 144 Tyr Glu Leu Ser Val Leu Cys Asp Cys Glu Ile Ala Leu Ile Ile Phe 35 40 45 aac agc gcc aac cgc ctc ttc cag tat gcc agc acg gac atg gac cgt 192

60

240

Asn Ser Ala Asn Arg Leu Phe Gln Tyr Ala Ser Thr Asp Met Asp Arg

gtg ctg ctg aag tac aca gag tac agc gag ccc cac gag agc cgc acc

55

50

Val	Leu	Leu	Lys	Tyr	Thr	Glu	Tyr	Ser	Glu	Pro	His	Glu	Ser	Arg	Thr	
65					70					75					80	
aac	act	gac	atc	ctc	gag	acg	ctg	aag	cgg	agg	ggc	att	ggc	ctc	gat	288
Asn	Thr	Asp	Ile	Leu	Glu	Thr	Leu	Lys	Arg	Arg	Gly	Ile	Gly	Leu	Asp	
				85					90					95		
ggg	cca	gag	ctg	gag	ccg	gat	gaa	ggg	cct	gag	gag	cca	gga	gag	aag	336
Gly	Pro	Glu	Leu	Glu	Pro	Asp	Glu	Gly	Pro	Glu	Glu	Pro	Gly	Glu	Lys	
			100					105					110			
ttt	cgg	agg	ctg	gca	ggc	gaa	ggg	ggt	gat	ccg	gcc	ttg	ccc	cga	ccc	384
Phe	Arg	Arg	Leu	Ala	Gly	Glu	Gly	Gly	Asp	Pro	Ala	Leu	Pro	Arg	Pro	
		115					120					125	-			•
cgg	ctg	tat	cct	gca	gct	cct	gct	atg	ccc	agc	cca	gat	gtg	gta	tac	432
Arg	Leu	Tyr	Pro	Ala	Ala	Pro	Ala	Met	Pro	Ser	Pro	Asp	Val	Val	Tyr	
	130	•				135					140					
ggg	gcc	tta	ccg	cca	cca	ggc	tgt	gac	ccc	agt	ggg	ctt	ggg	gaa	gca	480
Gly	Ala	Leu	Pro	Pro	Pro	Gly	Cys	Asp	Pro	Ser	Gly	Leu	Gly	Glu	Ala	
145					150					155					160	
ctg	ccc	gcc	cag	agc	cgc	cca	tct	ccc	ttc	cga	cca	gca	gcc	ccc	aaa	528
Leu	Pro	Ala	Gln	Ser	Arg	Pro	Ser	Pro	Phe	Arg	Pro	Ala	Ala	Pro	Lys	
				165					170					175		
gcc	ggg	ccc	cca	ggc	$\operatorname{\mathtt{ctg}}$	gtg	cac	cct	ctc	ttc	tca	cca	agc	cac	ctc	576
Ala	Gly	Pro	Pro	Gly	Leu	Val	His	Pro	Leu	Phe	Ser	Pro	Ser	His	Leu	
			180					185					190		,	
acc	agc	aag	aca	cca	ccc	cca	ctg	tac	ctg	ccg	acg	gaa	ggg	cgg	agg	624
Thr	Ser	Lys	Thr	Pro	Pro	Pro	Leu	Tyr	Leu	Pro	Thr	Glu	Gly	Arg	Arg	
		195					200					205				

tca	gac	ctg	cct	ggt	ggc	ctg	gct	ggg	ccc	cga	ggg	gga	cta	aac	acc	672
Ser	Asp	Leu	Pro	Gly	Gly	Leu	Ala	Gly	Pro	Arg	Gly	Gly	Leu	Asn	Thr	
	210					215					220					
tcc	aga	agc	ctc	tac	agt	ggc	ctg	cag	aac	ccc	tgc	tcc	act	gca	act	720
Ser	Arg	Ser	Leu	Tyr	Ser	Gly	Leu	Gln	Asn	Pro	Cys	Ser	Thr	Ala	Thr	
225					230					235	′				240	
ccc	gga	ccc	cca	ctg	ggg	agc	ttc	ccc	ttc	ctc	ccc	gga	ggc	ccc	cca	768
Pro	Gly	Pro	Pro	Leu	Gly	Ser	Phe	Pro	Phe	Leu	Pro	Gly	Gly	Pro	Pro	
				245					250		•			255		
gtg	ggg	gcc	gaa	gcc	tgg	gcg	agg	agg	gtc	ccc	caa	ccc	gcg	gcg	cct	816
Val	Gly	Ala	Glu	Ala	Trp	Ala	Arg	Arg	Val	Pro	Gln	Pro	Ala	Ala	Pro	
			260					265					270			
ccc	cgc	cga	ccc	ccc	cag	tca	gca	tca	agt	ctg	agc	gcc	tct	ctc	cgg	864
Pro	Arg	Arg	Pro	Pro	Gln	Ser	Ala	Ser	Ser	Leu	Ser	Ala	Ser	Leu	Arg	
		275					280					285				
ccc	ccg	ggg	gcc	ccg	gcg	act	ttc	cta	aga	cct	tcc	cct	atc	cct	tgc	912
Pro	Pro	Gly	Ala	Pro	Ala	Thr	Phe	Leu	Arg	Pro	Ser	Pro	Ile	Pro	Cys	
	290					295					300					
tcc	tcg	ccc	ggt	ccc	tgg	cag	agc	ctc	tgc	ggc	ctg	ggc	ccg	ccc	tgc	960
Ser	Ser	Pro	Gly	Pro	Trp	Gln	Ser	Leu	Cys	Gly	Leu	Gly	Pro	Pro	Cys	
305					310					315		•			320	
gcc	ggc	tgc	cct	tgg	ccg	acg	gct	ggc	ccc	ggt	agg	aga	tca	ccc	ggt	1008
Ala	Gly	Cys	Pro	Trp	Pro	Thr	Ala	Gly	Pro	Gly	Arg	Arg	Ser	Pro	Gly	
				325					330					335		
ggc	acc	agc	cca	gag	cgc	tcg	cca	ggt	acg	gcg	agg	gca	cgt	ggg	gac	1056
Gly	Thr	Ser	Pro	Glu	Arg	Ser	Pro	Glv	Thr	Ala	Arg	Ala	Arg	Glv	Asn	

ccc acc tcc ctc cag gcc tct tca gag aag acc caa cag Pro Thr Ser Leu Gln Ala Ser Ser Glu Lys Thr Gln Gln <210> 17 <211> 465 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 17 Met Gly Arg Lys Lys Ile Gln Ile Thr Arg Ile Met Asp Glu Arg Asn Arg Gln Val Thr Phe Thr Lys Arg Lys Phe Gly Leu Met Lys Lys Ala Tyr Glu Leu Ser Val Leu Cys Asp Cys Glu Ile Ala Leu Ile Ile Phe Asn Ser Thr Asn Lys Leu Phe Gln Tyr Ala Ser Thr Asp Met Asp Lys Val Leu Leu Lys Tyr Thr Glu Tyr Asn Glu Pro His Glu Ser Arg Thr Asn Ser Asp Ile Val Glu Thr Leu Arg Lys Cly Leu Asn Gly Cys Asp Ser Pro Asp Pro Asp Ala Asp Asp Ser Val Gly His Ser Pro Glu Ser Glu Asp Lys Tyr Arg Lys Ile Asn Glu Asp Ile Asp Leu Met Ile Ser Arg Gln Arg Leu Cys Ala Val Pro Pro Pro Asn Phe Glu Met Pro

	130					135					140				
Val	Ser	Ile	Pro	Val	Ser	Ser	His	Asn	Ser	Leu	Val	Tyr	Ser	Asn	Pro
145					150					155					160
Val	Ser	Ser	Leu	Gly	Asn	Pro	Asn	Leu	Leu	Pro	Leu	Ala	His	Pro	Ser
				165					170					175	
Leu	Gln	Arg	Asn	$\mathbf{Ser}^{/}$	Met	Ser	Pro	Gly	Val	Thr	His	Arg	Pro	Pro	Ser
•			180	,				185					190		
Ala	Gly	Asn	Thr	Gly	Gly	Leu	Met	Gly	Gly	Asp	Leu	Thr	Ser	Gly	Ala
		195					200					205			
Gly	Thr	Ser	Ala	Gly	Asn	Gly	Tyr	Gly	Asn	Pro	Arg	Asn	Ser	Pro	Gly
	210					215					220				
Leu	Leu	Val	Ser	Pro	Gly	Asn	Leu	Asn	Lys	Asn	Met	Gln	Ala	Lys	Ser
225					230					235	,				240
Pro	Pro	Pro	Met	Asn	Leu	Gly	Met	Asn	Asn	Arg	Lys	Pro	Asp	Leu	Arg
				245					250					255	
Val	Leu	Ile	Pro	Pro	Gly	Ser	Lys	Asn	Thr	Met	Pro	Ser	Val	Asn	Gln
			260					265					270		
Arg	Ile	Asn	Asn	Ser	Gln	Ser	Ala	Gln	Ser	Leu	Ala	Thr	Pro	Val	Val
		275					280					285			
Ser	Val	Ala	Thr	Pro	Thr	Leu	Pro	Gly	Gln	Gly	Met	Gly	Gly	Tyr	Pro
	290					295					300				
Ser	Ala	Ile	Ser	Thr	Thr	Tyr	Gly	Thr	Glu	Tyr	Ser	Leu	Ser	Ser	Ala
305					310					315					320
Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	Ser	Gly	Phe	Asn	Thr	Ala	Ser	Ala	Leu	His	Leu
•				325					330	,				335	
Gly	Ser	Val	Thr	Glv	Trp	Gln	Gln	Gln	His	Leu	His	Asn	Met	Pro	Pro

Ser Ala Leu Ser Gln Leu Gly Ala Cys Thr Ser Thr His Leu Ser Gln
355 360 365

Ser Ser Asn Leu Ser Leu Pro Ser Thr Gln Ser Leu Asn Ile Lys Ser 370 375 380

Glu Pro Val Ser Pro Pro Arg Asp Arg Thr Thr Thr Pro Ser Arg Tyr 385 390 395 400

Pro Gln His Thr Arg His Glu Ala Gly Arg Ser Pro Val Asp Ser Leu
405 410 415

Ser Ser Cys Ser Ser Ser Tyr Asp Gly Ser Asp Arg Glu Asp His Arg
420 425 430

Asn Glu Phe His Ser Pro Ile Gly Leu Thr Arg Pro Ser Pro Asp Glu
435
440
445

Arg Glu Ser Pro Ser Val Lys Arg Met Arg Leu Ser Glu Gly Trp Ala
450 455 460

Thr

<210> 18

<211> 1395

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<223> (1)..(1398)

<400> 18

atg ggg aga aaa aag att cag att acg agg att atg gat gaa cgt aac 48 Met Gly Arg Lys Lys Ile Gln Ile Thr Arg Ile Met Asp Glu Arg Asn

1				5					10					15			
aga	cag	gtg	aca	ttt	aca	aag	agg	aaa	ttt	ggg	ttg	atg	aag	aag	gct		96
Arg	Gln	Val	Thr	Phe	Thr	Lys	Arg	Lys	Phe	Gly	Leu	Met	Lys	Lys	Ala		
			20					25					30				
tat	gag	ctg	agc	gtg	ctg	tgt	gac	tgt	gag	att	gcg	ctg	atc	atc	ttc		144
Tyr	Glu	Leu	Ser	Val	Leu	Cys	Asp	Cys	Glu	Ile	Ala	Leu	Ile	Ile	Phe		
		35					40					45					
aac	agc	acc	aac	aag	ctg	ttc	cag	tat	gcc	agc.	acc	gac	atg	gac	aaa		192
Asn	Ser	Thr	Asn	Lys	Leu	Phe	Gln	Tyr	Ala	Ser	Thr	Asp	Met	Asp	Lys		
	50					55					60						
gtg	ctt	ctc	aag	tac	acg	gag	tac	aac	gag	ccg	cat	gag	agc	cgg	aca		240
Val	Leu	Leu	Lys	Tyr	Thr	Glü	Tyr	Asn	Glu	Pro	His	Glu	Ser	Arg	Thr		
65					70					75					80		
aac	tca	gac	atc	gtg	gag	acg	ttg	aga	aag	aag	ggc	ctt	aat	ggc	tgt		288
Asn	Ser	Asp	Ile	Val	Glu	Thr	Leu	Arg	Lys	Lys	Gly	Leu	Asn	Gly	Cys		
				85		•			90					95			
gac	agc	cca	gac	ccc	gat	gcg	gac	gat	tcc	gta	ggt	cac	agc	cct	gag		336
Asp	Ser	Pro	Asp	Pro	Asp	Ala	Asp	Asp	Ser	Val	Gly	His	Ser	Pro	Glu		
			100					105					110				
tct	gag	gac	aag	tac	agg	aaa	att	aac	gaa	gat	att	gat	cta	atg	atc		384
Ser	Glu	Asp	Lys	Tyr	Arg	Lys	Ile	Asn	Glu	Asp	Ile	Asp	Leu	Met	Ile		
		115					120					125					
agc	agg	caa	aga	ttg	tgt	gct	gtt	cca	cct	ccc	aac	ttc	gag	atg	cca		432
Ser	Arg	Gln	Arg	Leu	Cys	Ala	Val	Pro	Pro	Pro	Asn	Phe	Glu	Met	Pro		
	130					135					140						
gtc	tcc	atc	cca	gtg	tcc	agc	cac	aac	agt	ttg	gtg	tac	agc	aac	cct	4	480

Val	Ser	Ile	Pro	Val	Ser	Ser	His	Asn	Ser	Leu	Val	Tyr	Ser	Asn	Pro	
145			•		150					155					160	
gtc	agc	tca	ctg	gga	aac	ccc	aac	cta	ttg	cca	ctg	gct	cac	cct	tct	528
Val	Ser	Ser	Leu	Gly	Asn	Pro	Asn	Leu	Leu	Pro	Leu	Ala	His	Pro	Ser	
				165					170					175		
ctg	cag	agg	aat	agt	atg	tct	cct	ggt	gta	aca	cat	cga	cct	cca	agt	576
Leu	Gln	Arg	Asn	Ser	Met	Ser	Pro	Gly	Val	Thr	His	Arg	Pro	Pro	Ser	
			180					185					190			
gca	ggt	aac	aca	ggt	ggt	ctg	atg	ggt	gga	gac	ctc	acg	tct	ggt	gca	624
Ala	Gly	Asn	Thr	Gly	Gly	Leu	Met	Gly	Gly	Asp	Leu	Thr	Ser	Gly	Ala	
		195					200					205				
ggc	acc	agt	gca	ggg	aac	ggg	tat	ggc	aat	ccc	cga	aac	tca	cca	ggt	672
Gly	Thr	Ser	Ala	Gly	Asn	Gly	Tyr	Gly	Asn	Pro	Arg	Asn	Ser	Pro	Gly	
	210					215					220				٠	
			tca													720
	Leu	Val	Ser	Pro	Gly	Asn	Leu	Asn	Lys	Asn	Met	Gln	Ala	Lys	Ser	
225					230					235					240	
			atg													768
Pro	Pro	Pro	Met	Asn	Leu	Gly	Met	Asn	Asn	Arg	Lys	Pro	Asp	Leu	Arg	
				245					250					255		
gtt	ctt	att	cca	cca	ggc	agc	aag	aat	acg	atg	cca	tca	gtg	aat	caa	816
Val	Leu	Ile	Pro	Pro	Gly	Ser	Lys	Asn.	Thr	Met	Pro	Ser	Val	Asn	Gln	
			260					265					270			
agg	ata	aat	aac	tcc	cag	tcg	gct	cag	tca	ttg	gct	acç	cca	gtg	gtt	864
Arg	Ile	Asn	Asn	Ser	Gln	Ser	Ala	Gln	Ser	Leu	Ala	Thr	Pro	Val	Val	
		275					280					285				

tcc	gta	gca	act	cct	act	tta	cca	gga	caa	gga	atg	gga	gga	tat	cca	912
Ser	Val	Ala	Thr	Pro	Thr	Leu	Pro	Gly	Gln	Gly	Met	Gly	Gly	Tyr	Pro	
	290					295					300					
tca	gcc	att	tca	aca	aca	tat	ggt	acc	gag	tac	tct	ctg	agt	agt	gca	960
Ser	Ala	Ile	Ser	Thr	Thr	Tyr	Gly	Thr	Glu	Tyr	Ser	Leu	Ser	Ser	Āla	
305					310					315				/	320	
gac	ctg	tca	tct	ctg	tct	ggg	ttt	aac	acc	gcc	agc	gct	ctt	cac	ctt	1008
Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	Ser	Gly	Phe	Asn	Thr	Ala	Ser	Ala	Leu	His	Leu	
				325			•		330					335		
ggt	tca	gta	act	ggc	tgg	caa	cag	caa	cac	cta	cat	aac	atg	cca	cca	1056
Gly	Ser	Val	Thr	Gly	Trp	Gln	Gln	Gln	His	Leu	His	Asn	Met	Pro	Pro	
			340					345					350			
tct	gcc	ctc	agt	cag	ttg	gga	gct	tgc	act	agc	act	cat	tta	tct	cag	1104
Ser	Ala	Leu	Ser	Gln	Leu	Gly	Ala	Cys	Thr	Ser	Thr	His	Leu	Ser	Gln	
		355			•		360					365			-	
		aat														1152
Ser	Ser	Asn	Leu	Ser	Leu	Pro	Ser	Thr	Gln	Ser	Leu	Asn	Ile	Lys	Ser	
	370					375					380					
gaa	cct	gtt	tct	cct	cct	aga	gac	cgt	acc	acc	acc	cct	tcg	aga	tac	1200
	Pro	Val	Ser	Pro	Pro	Arg	Asp	Arg	Thr	Thr	Thr	Pro	Ser	Arg	Tyr	
385					390			-		395					400	
cca	caa	cac	acg	cgc	cac	gag	gcg	ggg	aga	tct	cct	gtt	gac	agc	ttg	1248
Pro	Gln	His	Thr	Arg	His	Glu	Ala	Gly	Arg	Ser	Pro	Val	Asp	Ser	Leu	
				405					410				·	415		
	•	tgt														1296
Ser	Ser	Cys	Ser	Ser	Ser	Tyr	Asp	Gly	Ser	Asp	Ärg	Glu	Asp	His	Arg	

				420					425					430			
													•				1011
	aac	gaa	ttc	cac	tcc	ccc	att	gga	ctc	acc	aga	cct	tcg	ccg	gac	gaa	1344
	Asn	Glu	Phe	His	Ser	Pro	Ile	Gly	Leu	Thr	Arg	Pro	Ser	Pro	Asp	Glu	
			435					440					445				
	agg	gaa	agt	ccc	tca	gtc	aag	cgc	atg	cga	ctt	tct	gaa	gga	tgg	gca	1392
	Arg	Glu	Ser	Pro	Ser	Val	Lys	Arg	Met	Arg	Leu	Ser	Glu	Gly	Trp	Ala	
		450					455					460					
	aca										,						1395
	Thr	, ,				•								•			
	465										:						
)> 19	9.														
<210> 19 <211> 521																	
<211> 521 <212> PRT																	
				aoni.	000												
				sapr	ens												
	<400)> 1!	j														
	Met	Gly	Arg	Lys	Lys	Ile	Gln	Ile	Gln	Arg	Ile	Thr	Asp	Glu	Arg	Asn	
	1				5					10					15		
	Arg	Gln	Val	Thr	Phe	Thr	Lys	Arg	Lys	Phe	Gly	Leu	Met	Lys	Lys	Ala	
				20					25					30			
	Tyr	Glu	Leu	Ser	Val	Leu	Cys	Asp	Cys	Glu	Ile	Ala	Leu	Ile	Ile	Phe	
			35					40					45				
	Asn	His	Ser	Asn	Lys	Leu	Phe	Gln	Tyr	Ala	Ser	Thr	Asp	Met	Asp	Lys	
		50					55					60					
	Val	_	_	Lvs	Tvr	Thr	Glu	Tvr	Asn	Glu	Pro	His	Glu	Ser	Arg	Thr	
	65			_, 0	-u -	70	- - u	- v *			75	-1.20	<i></i>		0	80	
		4 T -	۸	T1-	T1-		ጥጌ	T a==	A	T •••		(1	րե -	۸ ۵	C1		-
	ASN	Alg	ASP	116	116	ulu	1111	ьeu	Arg	ьys	ьys	иlЯ	rne	ASI	αlλ	Cys	

				85					90					95	
Asp	Ser	Pro	Glu	Pro	Asp	Gly	G1u	Asp	Ser	Leu	Glu	Gln	Ser	Pro	Leu
			100					105					110		
Leu	Glu	Asp	Lys	Tyr	Arg	Arg	Ala	Ser	Glu	Glu	Leu	Asp	Gly	Leu	Phe
		115					120					125			
Arg	Arg	Tyr	Gly	Ser	Thr	Val	Pro	Ala	Pro	Asn	Phe	Ala	Met	Pro	Val
	130					135					140	*			
Thr	Val	Pro	Val	Ser	Asn	Gln	Ser	Ser	Leu	Gln	Phe	Ser	Asn	Pro	Ser
145					150					155			•		160
Gly	Ser	Leu	Val	Thr	Pro	Ser	Leu	Val	Thr	Ser	Ser	Leu	Thr	Asp	Pro
				165					170					175	
Arg	Leu	Leu	Ser	Pro	Gln	Gln	Pro	Ala	Leu	G1n	Arg	Asn	Ser	Val	Ser
			180					185					190		
Pro	Gly	Leu	Pro	Gln	Arg	Pro	Ala	Ser	Ala	Gly	Ala	Met	Leu	Gly	Gly
		195					200					205			
Asp	Leu	Asn	Ser	Ala	Asn	Gly	Ala	Cys	Pro	Ser	Pro	Val	Gly	Asn	Gly
,	210					215					220	•			
Tyr	Val	Ser	Ala	Arg	Ala	Ser	Pro	Gly	Leu	Leu	Pro	Val	Ala	. Asn	Gly
225					230					235					240
Asn	Ser	Leu	Asn	Lys	Val	Ile	Pro	Ala	. Lys	Ser	Pro	Pro	Pro	Pro	Thr
	÷			245	;				250)				255	
His	Ser	Thr	Gln	Leu	Gly	Ala	. Pro	Ser	Arg	: Lys	Pro	Asp	Leu	Arg	Val
			260)				265					270	1	
Ile	Thr	Ser	Gln	ı Ala	l Gly	Lys	Gly	Leu	Met	His	His	Leu	Thr	Glu	Asp
		275					280)				285	Ď		
His	Leu	Asp	Let	ı Asr	Asn	Ala	Glr	ı Arg	: Let	ı Gly	Val	Ser	Gln	. Ser	Thr

	290					295					300				
His	Ser	Leu	Thr	Thr	Pro	Val	Val	Ser	Val	Ala	Thr	Pro	Ser	Leu	Leu
305					310					315					320
Ser	Gln	Gly	Leu	Pro	Phe	Ser	Ser	Met	Pro	Thr	Ala	Tyr	Asn	Thr	Asp
				325					330					335	
Tyr	Gln	Leu	Thr	Ser	Ala	Glu	Leu	Ser	Ser	Leu	Pro	Ala	Phe	Ser	Ser
			340					345					350		
Pro	Gly	Gly	Leu	Ser	Leu	Gly	Asn	Val	Thr	Ala	Trp	Gln	Gln	Pro	Gln
		355	,				360					365			
Gln	Pro	Gln	Gln	Pro	Gln	Gln	Pro	Gln	Pro	Pro	Gln	Gln	Gln	Pro	Pro
	370					375					380				
Gln	Pro	Gln	Gln	Pro	Gln	Pro	Gln	Gln	Pro	Gln	Gln	Pro	Gln	Gln	Pro
385			•		390					395					400
Pro	Gln	Gln	Gln	Ser	His	Leu	Val	Pro	Val	Ser	Leu	Ser	Asn	Leu	Ile
•				405		1			410	•	•			415	
Pro	Gly	Ser	Pro	Leu	Pro	His	Val	Gly	Ala	Ala	Leu	Thr	Val	Thr	Thr
			420					425					430		
His	Pro	His	Ile	Ser	Ile	Lys	Ser	Glu	Pro	Val	Ser	Pro	Ser	Arg	Glu
		435					440					445			
Arg	Ser	Pro	Ala	Pro	Pro	Pro	Pro	Ala	Val	Phe	Pro	Ala	Ala	Arg	Pro
	450					455					460				
Glu	Pro	Gly	Asp	Gly	Leu	Ser	Ser	Pro	Ala	Gly	Gly	Ser	Tyr	Glu	Thr
465					470	•			•	475					480
Gly	Asp	Arg	Asp	Asp	Gly	Arg	Gly	Asp	Phe	Gly	Pro	Thr	Leu	Gly	Leu
				485	•				490			·		495	
Leu	Arg	Pro	Ala	Pro	Glu	Pro	Glu	Ala	Glu	Gly	Ser	Ala	Val	Lys	Arg

500

505

510

Met Arg Leu Asp Thr Trp Thr Leu Lys

515

520

<210> 20

<211> 1563

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<223> (1)..(1566)

<400> 20

atg ggg agg aaa aag att cag atc cag cga atc acc gac gag cgg aac 48 Met Gly Arg Lys Lys Ile Gln Ile Gln Arg Ile Thr Asp Glu Arg Asn

1 5 10 15

cga cag gtg act ttc acc aag cgg aag ttt ggc ctg atg aag aag gcg 96 Arg Gln Val Thr Phe Thr Lys Arg Lys Phe Gly Leu Met Lys Lys Ala

20 25 30

tat gag ctg agc gtg cta tgt gac tgc gag atc gca ctc atc atc ttc 144
Tyr Glu Leu Ser Val Leu Cys Asp Cys Glu Ile Ala Leu Ile Ile Phe

35 40 45

aac cac tcc aac aag ctg ttc cag tac gcc agc acc gac atg gac aag 192 Asn His Ser Asn Lys Leu Phe Gln Tyr Ala Ser Thr Asp Met Asp Lys

50 55 60

gtg ctg ctc aag tac acg gag tac aat gag cca cac gag agc cgc acc 240 Val Leu Leu Lys Tyr Thr Glu Tyr Asn Glu Pro His Glu Ser Arg Thr

65 70 75 80

aac	gcc	gac	atc	atc	gag	acc	ctg	agg	aag	aag	ggc	ttc	aat	ggc	tgc	288
Asn	Ala	Asp	Ile	Ile	Glu	Thr	Leu	Arg	Lys	Lys	Gly	Phe	Asn	Gly	Cys	
				85				,	90					95		
gac	agc	ccc	gag	ccc	gac	ggg	gag	gac	tcg	ctg	gaa	cag	agc	ccc	ctg	336
Asp	Ser	Pro	Glu	Pro	Asp	Gly	Glu	Asp	Ser	Leu	Glu	Gln	Ser	Pro	Leu	
	•		100					105		/			110			
ctg	gag	gac	aag	tac	cga	cgc	gcc	agc	gag	gag	ctc	gac	ggg	ctc	ttc	384
Leu	Glu	Asp	Lys	Tyr	Arg	Arg	Ala	Ser	Glu	Glu	Leu	Asp	Gly	Leu	Phe	
		115		*			120					125				
cgg	cgc	tat	ggg	tca	act	gtc	ccg	gcc	ccc	aac	ttt	gcc	atg	cct	gtc	432
Arg	Arg	Tyr	Gly	Ser	Thr	Val	Pro	Ala	Pro	Asn	Phe	Ala	Met	Pro	Val	
	130					135					140					
acg	gtg	ccc	gtg	tcc	aat	cag	agc	tca	ctg	cag	ttc	agc	aat	ccc	agc	480
Thr	Val	Pro	Val	Ser	Asn	Gln	Ser	Ser	Leu	Gln	Phe	Ser	Asn	Pro	Ser	
145					150					155					160	
ggc	tcc	ctg	gtc	acc	cct	tcc	ctg	gtg	aca	tca	tcc	ctc	acg	gac	ccg	528
Gly	Ser	Leu	Val	Thr	Pro	Ser	Leu	Val	Thr	Ser	Ser	Leu	Thr	Asp	Pro	
				165					170					175		
cgg	ctc	ctg	tcc	ccc	cag	cag	cca	gca	cta	cag	agg	aac	agt	gtg	tct	576
Arg	Leu	Leu	Ser	Pro	Gln	Gln	Pro	Ala	Leu	Gln	Arg	Asn	Ser	Val	Ser	
			180					185					190			
cct	ggc	ctg	ccc	cag	cgg	cca	gct	agt	gcg	ggg	gcc	atg	ctg	ggg	ggt	624
Pro	Gly	Leu	Pro	Gln	Arg	Pro	Ala	Ser	Ala	Gly	Ala	Met	Leu	Gly	Gly	
		195					200					205				
gac	ctg	aac	agt	gct	aac	gga	gcc	tgc	ccc	agc	cct	gtt	ggg	aat	ggc	672
Asp	Leu	Asn	Ser	Ala	Asn	Glv	Ala	Cvs	Pro	Ser	Pro	Val	Glv	Asn	Glv	

	210					215		•			220					
tac	gtc	agt	gct	cgg	gct	tcc	cct	ggc	ctc	ctc	cct	gtg	gcc	aat	ggc	720
Tyr	Val	Ser	Ala	Arg	Ala	Ser	Pro	Gly	Leu	Leu	Pro	Val	Ala	Asn	Gly	
225					230					235					240	
aac	agc	cta	aac	aag	gtc	atc	cct	gcc	aag	tct	ccg	ccc	cca	cct	acc	768
Asn	Ser	Leu	Asn	Lys	Val	Ile	Pro	Ala	Lys	Ser	Pro	Pro	Pro	Pro	Thr	
				245					250					255		
cac	agc	acc	cag	ctt	gga	gcc	ccc	agc	cgc	aag	ccc	gac	ctg	cga	gtc	816
His	Ser	Thr	Gln	Leu	Gly	Ala	Pro	Ser	Arg	Lys	Pro	Asp	Leu	Arg	Val	
			260					265					270			
atc	act	tcc	cag	gca	gga	aag	ggg	tta	atg	cat	cac	ttg	act	gag	gac	864
Ile	Thr	Ser	Gln	Ala	Gly	Lys	Gly	Leu	Met	His	His	Leu	Thr	Glu	Asp	
		275					280					285				
cat	tta	gat	ctg	aac	aat	gcc	cag	cgc	ctt	ggg	gtc	tcc	cag	tct	act	912
His	Leu	Asp	Leu	Asn	Asn	Ala	Gln	Arg	Leu	Gly	Val	Ser	Gln	Ser	Thr	
	290		٠			295					300					
cat	tcg	ctc	acc	acc	cca	gtg	gtt	tct	gtg	gca	acg	ccg	agt	tta	ctc	960
His	Ser	Leu	Thr	Thr	Pro	Val	Val	Ser	Val	Ala	Thr	Pro	Ser	Leu	Leu	
305					310					315					320	
agc	cag	ggc	ctc	ccc	ttc	tct	tcc	atg	ccc	act	gcc	tac	aac	aca	gat	1008
Ser	Gln	Gly	Leu	Pro	Phe	Ser	Ser	Met	Pro	Thr	Ala	Tyr	Asn	Thr	Asp	
				325	•				330					335		
tac	cag	ttg	acc	agt	gca	gag	ctc	tcc	tcc	tta	cca	gcc	ttt	agt	tca	1056
Tyr	Gln	Leu	Thr	Ser	Ala	Glu	Leu	Ser	Ser	Leu	Pro	Ala	Phe	Ser	Ser	
			340					345					350	. •		
cct	ggg	ggg	ctg	tcg	cta	ggc	aat	gtc	act	gcc	tgg	caa	cag	cca	cag	1104

Pro	Gly	Gly	Leu	Ser	Leu	Gly	Asn	Val	Thr	Ala	Trp	Gln	Gln	Pro	Gln	
		355					360					365				
cag	ccc	cag	cag	ccg	cag	cag	cca	cag	cct	cca	cag	cag	cag	cca	ccg	1152
Gln	Pro	Gln	Gln	Pro	Gln	Gln	Pro	Gln	Pro	Pro	Gln	Gln	Gln	Pro	Pro	
	370					375					380					
cag	cca	cag	cag	$\acute{\mathbf{c}}\mathbf{ca}$	cag	cca	cag	cag	cct	cag	cag	ccg	caa	cag	cca	1200
Gln	Pro	G1n	Gln	Pro	Gln	Pro	Gln	Gln	Pro	Gln	Gln	Pro	Gln	Gln	Pro	
385					390					395					400	
cct	cag	caa	cag	tcc	cac	ctg	gtc	cct	gta	tct	ctc	agc	aac	ctc	atc	1248
Pro	Gln	Gln	Gln	Ser	His	Leu	Val	Pro	Val	Ser	Leu	Ser	Asn	Leu	Ile	
	٠.			405					410	•				415		
ccg	ggc	agc	ccc	ctg	ccc	cac	gtg	ggt	gct	gcc	ctc	aca	gtc	acc	acc	1296
Pro	Gly	Ser	Pro	Leu	Pro	His	Val	Gly	Ala	Ala	Leu	Thr	Val	Thr	Thr	
			420					425				i	430		•	
cac	ccc	cac	atc	agc	atc	aag	tca	gaa	ccg	gtg	tcc	cca	agc	cgt	gag	1344
His	Pro	His	Ile	Ser	Ile	Lys	Ser	Glu	Pro	Val	Ser	Pro	Ser	Arg	Glu	
	٠	435					440					445				
cgc	agc	cct	gcg	cct	ccc	cct	cca	gct	gtg	ttc	cca	gct	gcc	cgc	cct	1392
Arg	Ser	Pro	Ala	Pro	Pro	Pro	Pro	Ala	Val	Phe	Pro	Ala	Ala	Arg	Pro	
	450					455				•	460					
gag	cct	ggc	gat	ggt	ctc	agc	agc	cca	gcc	ggg	gga	tcc	tat	gag	acg	1440
Glu	Pro	Gly	Asp	Gly	Leu	Ser	Ser	Pro	Ala	Gly	Gly	Ser	Tyr	Glu	Thr	
465					470					475					480	
gga	gac	cgg	gat	gac	gga	cgg	ggg	gac	ttc	ggg	ccc	aca	ctg	ggc	ctg	1488
											Pro					
				485					490					495		

ctg	cgc	cca	gcc	cca	gag	cct	gag	gct	gag	ggc	tca	gct	gtg	aag	agg	1536
Leu	Arg	Pro	Ala	Pro	Glu	${\tt Pro}$	Glu	Ala	Glu	Gly	Ser	Ala	Val	Lys	Arg	
			500					505					510			
atg	cgg	ctt	gat	acc	tgġ	aca	tta	aag								1563
Met	Arg	Leu	Asp	Thr	Trp	Thr	Leu	Lys								
		515					520					/				
<210)> 21	<u>l</u>														
<211	l> 21	17														
<212	2> PI	RT														
<213	3> Ra	attus	s nor	rveg	icus											
<400)> 23	l														
Met	Ser	Leu	Val	Gly	Gly	Phe	Pro	His	His	Pro	Val	Val	His	His	Glu	
1				5					10					15		
Gly	Tyr	Pro	Phe	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	
			20					25					30			
Ser	Arg	Cys	Ser	His	Glu	Glu	Asn	Pro	Tyr	Phe	His	Gly	Trp	Leu	Ile	
		35					40					45				
Gly	His	Pro	Glu	Met	Ser	Pro	Pro	Asp	Tyr	Ser	Met	Ala	Leu	Ser	Tyr	
	50					55					60					
Ser	Pro	Glu	Tyr	Ala	Ser	Gly	Ala	Ala	Gly	Leu	Asp	His	Ser	His	Tyr	
65					70					75	•				80	
Gly	Gly	Val	Pro	Pro	Gly	Ala	Gly	Pro	Pro	Gly	Leu	Gly	Gly	Pro	Arg	
				85					90					95		•
Pro	Val	Lys	Arg	Arg	Gly	Thr	Ala	Asn	Arg	Lys	Glu	Arg	Arg	Arg	Thr	
			100					105					110			
Gln	Ser	Ile	Asn	Ser	Ala	Phe	Ala	Glu	Leu	Arg	Glu	Cys	Ile	Pro	Asn	

		115					120					125				
Val	Pro	Åla	Asp	Thr	Lys	Leu	Ser	Lys	Ile	Lys	Thr	Leu	Arg	Leu	Ala	
	130					135					140					
Thr	Ser	Tyr	Ile	Ala	Tyr	Leu	Met	Asp	Leu	Leu	Ala	Lys	Asp	Asp	Gln	
145					150					155					160	
Asn	Gly	G1u	Ala	Glu	Ala	Phe	Lys	Ala	Glu	Ile	Lys	Lys	Thr	Asp	Val	
				165					170					175		
Lys	Glu	Glu	Lys	Arg	Lys	Lys	Glu	Leu	Asn	Glu	Ile	Leu	Lys	Ser	Thr	
			180					185					190			
Val	Ser	Ser	Asn	Asp	Lys	Lys	Thr	Lys	Gly	Arg	Thr	Gly	Trp	Pro	Gln	
		195					200	,		•		205				
His	Val	Trp	Ala	Leu	Glu	Leu	Lys	Gln								
	210					215										
<21	0> 2	2														
<21	1> 6	51														
<21	2> D	NA														
<21	3> R	attu	s no	rveg	icus											
<22	<0>															
<22	:1> C	DS														
<22	23> (1)	(654	.)												
<40	0> 2	22														
ate	gagt	ctg	gtg	ggg	ggc	ttt:	ccc	cac	cac	ccc	gtg	gtg	cac	cat	gag	48
Met	Ser	Leu	l Val	. Gl3	Gly	Phe	Pro	His	His	Pro	Val	Val	His	His	Glu	
	İ			5	j .				10)				15	i	
gg	tac	c ccg	; tto	gcc	gca	a gcc	gca	gcc	gcc	gct	gct	gct	gco	gco	gcc	96
Gl	у Туг	r Pro	Phe	e Ala	a Ala	a Ala	ı Ala	ı Ala	ı Ala	ı Ala	Ala	a Ala	a Ala	a Ala	ı Ala	

			20			•		25					30			
agc	cgc	tgc	agt	cac	gag	gag	aac	ccc	tat	ttc	cac	ggc	tgg	ctt	att	144
Ser	Arg	Cys	Ser	His	Glu	Glu	Asn	Pro	Tyr	Phe	His	Gly	Trp	Leu	Ile	
		35					40					45				
ggc	cac	ccg	gag	atg	tcg	ccc	ccc	gac	tac	agc	atg	gcc	ctg	tcc	tac	192
Gly	His	Pro	Glu	Met	Ser	Pro	Pro	Asp	Tyr	Ser	Met	Ala	Leu	Ser	Tyr	
	50				·	55					60					
agt	ccc	gag	tac	gcc	agc	ggt	gcc	gcg	ggc	ctg	gac	cac	tcc	cat	tat	240
Ser	Pro	Glu	Tyr	Ala	Ser	Gly	Ala	Ala	Gly	Leu	Asp	His	Ser	His	Tyr	
65					70					75					80	
ggg	gga	gtg	ccg	ccc	ggt	gcc	ggg	cct	ccc	ggc	ctg	ggg	ggg	ccg	cgc	288
Gly	Gly	Val	Pro	Pro	Gly	Ala	Gly	Pro	Pro	Gly	Leu	Gly	Gly	Pro	Arg	
				85					90		,			95		
ccg	gtg	aag	cgt	cgg	ggc	acc	gcc	aac	cgc	aag	gag	cgg	cgc	agg	act	336
Pro	Val	Lys	Arg	Arg	Gly	Thr	Ala	Asn	Arg	Lys	Glu	Arg	Arg	Arg	Thr	
			100					105					110			,
cag	agc	atc	aac	agc	gcc	ttc	gcc	gag	ctg	cgc	gag	tgc	atc	ccc	aac	384
Gln	Ser	Ile	Asn	Ser	Ala	Phe	Ala	Glu	Leu	Arg	Glu	Cys	Ile	Pro	Asn	
		115					120		٠			125				
gtg	ccc	gcc	gac	acc	aaa	ctc	tcc	aaa	atc	aag	act	ctg	cgc	ctg	gcc	432
Val	Pro	Ala	Asp	Thr	Lys	Leu	Ser	Lys	Ile	: Lys	Thr	Leu	Arg	Leu	Ala	
	130					135				•	140)				
acc	agc	tac	atc	gcc	tac	ctc	atg	gat	ctg	ctg	gcc	aag	gac	gac	cag	480
Thr	Ser	Tyr	Ile	Ala	Tyr	Leu	Met	. Asp	Leu	Leu	ı Ala	Lys	Asp	Asp	Gln	
145					150					155	i				160	
aac	gga	gag	gcg	gag	gcc	ttc	aag	gcg	gag	; ato	aag	; aag	acc	gac	gtg	. 528

Asn Gly Glu Ala Glu Ala Phe Lys Ala Glu Ile Lys Lys Thr	a Asn Val
165 170	175
aaa gag gag aag agg aag aaa gag ctg aat gaa atc ttg aag	-
Lys Glu Glu Lys Arg Lys Lys Glu Leu Asn Glu Ile Leu Lys 180 185 190	•
	·/
gtg agc agc aac gac aag aaa acc aaa ggc cgg aca ggc tgg	
Val Ser Ser Asn Asp Lys Lys Thr Lys Gly Arg Thr Gly Tr	o Pro Gin
195 200 205	054
cac gtc tgg gcc ctg gag ctc aag cag	651
His Val Trp Ala Leu Glu Leu Lys Gln	
210 215	
<210> 23	
<211> 215	
<212> PRT	
<213> Homo sapiens	
<400> 23	·
Met Asn Leu Val Gly Ser Tyr Ala His His His His His Hi	s His Pro
1 5 10	15
His Pro Ala His Pro Met Leu His Glu Pro Phe Leu Phe Gl	y Pro Ala
20 25 3	0
Ser Arg Cys His Gln Glu Arg Pro Tyr Phe Gln Ser Trp Le	u Leu Ser
35 40 45	
Pro Ala Asp Ala Ala Pro Asp Phe Pro Ala Gly Gly Pro Pr	o Pro Ala
50 55 60	
Ala Ala Ala Ala Thr Ala Tyr Gly Pro Asp Ala Arg Pr	o Gly Gln
65 70 75	80

Ser	Pro	Gly	Arg	Leu	Glu	Ala	Leu	Gly	Gly	Arg	Leu	Gly	Arg	Arg	Lys
				85					90					95	
Gly	Ser	Gly	Pro	Lys	Lys	Glu	Arg	Arg	Arg	Thr	Glu	Ser	Ile	Asn	Ser
٠			100					105					110		
Ala	Phe	Ala	Glu	Leu	Arg	Glu	Cys	Ile	Pro	Asn	Val	Pro	Ala	Asp	Thr
/		115					120					125			
Lys	Leu	Ser	Lys	Ile	Lys	Thr	Leu	Arg	Leu	Ala	Thr	Ser	Tyr	Ile	Ala
	130					135					140				
Tyr	Leu	Met	Asp	Val	Leu	Ala	Lys	Asp	Ala	Gln	Ser	Gly	Asp	Pro	Glu
145					150					155					160
Ala	Phe	Lys	Ala	Glu	Leu	Lys	Lys	Ala	Asp	Gly	Gly	Arg	Glu	Ser	Lys
٠				165				•	170					175	
Arg	Lys	Arg	Glu	Leu	Gln	Gln	His	Glu	Gly	Phe	Pro	Pro	Ala	Leu	Gly
			180					185					190		
Pro	Val	Glu	Lys	Arg	Ile	Lys	Gly	Arg	Thr	Gly	Trp	Pro	Gln	Gln	Val
		195					200					205			
Trp	Ala	Leu	Glu	Leu	Asn	Gln									
	210									•					
<210)> 24	1													
<21	1> 64	45													
<212	2> Di	NA						-							
<21	3> Ho	omo s	sapi	ens											
<220)>														
<223	l> CI	SC													
<223	3> (1)	(648))											
<400)> 24	1													

atg	aac	ctc	gtg	ggc	agc	tac	gca	cac	cat	cac	cac	cat	cac	cac	ccg	48
Met	Asn	Leu	Val	Gly	Ser	Tyr	Ala	His	His	His	His	His	His	His	Pro	
1				5					10					15		
cac	cct	gcg	cac	ccc	atg	ctc	cac	gaa	ccc	ttc	ctc	ttc	ggt	ccg	gcc	96
His	Pro	Ala	His	Pro	Met	Leu	His	Glu	Pro	Phe	Leu	Phe	Gly	Pro	Ala	
			20				/	25					30			
tcg	cgc	tgt	cat	cag	gaa	agg	ccc	tac	ttc	cag	agc	tgg	ctg	ctg	agc	144
Ser	Arg	Cys	His	Gln	Glu	Arg	Pro	Tyr	Phe	Gln	Ser	Trp	Leu	Leu	Ser	
		35					40					45				
ccg	gct	gac	gct	gcc	ccg	gac	ttc	cct	gcg	ggc	ggg	ccg	ccg	ccc	gcg	192
Pro	Ala	Asp	Ala	Ala	Pro	Asp	Phe	Pro	Ala	Gly	Gly	Pro	Pro	Pro	Ala	
	50					55					60			-		
gcc	gct	gca	gcc	gcc	acc	gcc	tat	ggt	cct	gac	gcc	agg	cct	ggg	cag	240
Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Thr	Ala	Tyr	Gly	Pro	Asp	Ala	Arg	Pro	Gly	Gln	
65					70					7 5					80	
agc	ccc	ggg	cgg	ctg	gag	gcg	ctt	ggc	ggc	cgt	ctt	ggc	cgg	cgg	aaa	288
Ser	Pro	Gly	Arg	Leu	Glu	Ala	Leu	Gly	Gly	Arg	Leu	Gly	Arg	Arg	Lys	
)				85					90					95		
ggc	tca	gga	ccc	aag	aag	gag	cgg	aga	cgc	act	gag	agc	att	aac	agc	336
Gly	Ser	Gly	Pro	Lys	Lys	Glu	Arg	Arg	Arg	Thr	Glu	Ser	Ile	Asn	Ser	
			100					105					110			
gca	ttc	gcg	gag	ttg	cgc	gag	tgc	atc	ccc	aac	gtg	ccg	gcc	gac	acc	384
Ala	Phe	Ala	Glu	Leu	Arg	Glu	Cys	Ile	Pro	Asn	Val	Pro	Ala	Asp	Thr	
		115				•	120					125				
aag	ctc	tcc	aag	atc	aag	act	ctg	cgc	cta	gcc	acc	agc	tac	atc	gcc	432
T 770	Lou	Con	Lvc	11.	Lvo	The	Lon	Ana	Lan	110	The	Can	Τττη	Πħ	Δla	

	130			·		135					140		•			
tac	ctg	atg	gac	gtg	ctg	gcc	aag	gat	gca	cag	tct	ggc	gat	ccc	gag	480
Tyr	Leu	Met	Asp	Val	Leu	Ala	Lys	Asp	Ala	Gln	Ser	Gly	Asp	Pro	Glu	
145					150					155					160	
gcc	ttc	aag	gct	gaa	ctc	aag	aag	gcg	gat	ggc	ggc	cgt	gag	agc	aag	528
Ala	Phe	Lys	Ala	Glu	Leu	Lys	Lys	Ala	Asp	Gly	Gly	Arg	Glu	Ser	Lys	,
				165					170					175		
cgg	aaa	agg	gag	ctg	cag	cag	cac	gaa	ggt	ttt	cct	cct	gcc	ctg	ggc	576
Arg	Lys	Arg	Glu	Leu	Gln	Gln	His	Glu	Gly	Phe	Pro	Pro	Ala	Leu	Gly	
			180					185					190			
cca	gtc	gag	aag	agg	att	aaa	gga	cgc	acc	ggc	tgg	ccg	cag	caa	gtc	624
Pro	Val	Glu	Lys	Arg	Ile	Lys	Gly	Arg	Thr	Gly	Trp	Pro	Gln	Gln	Val	
		195					200					205				
tgg	gcg	ctg	gag	tta	aac	cag										645
Trp	Ala	Leu	Glu	Leu	Asn	Gln										
	210					215										
<21	0> 2	5														
<21	1> 4	11														
<21	2> P	RT														
<21	3> H	omo	sapi	ens	•											
<40	0> 2	5														
Met	Glu	Arg	Met	Ser	Asp	Ser	Ala	Asp	Lys	Pro	Ile	Asp	Asn	Asp	Ala	
1				5					10					15		
Glu	Gly	Val	Trp	Ser	Pro	Asp	Ile	Glu	Gln	Ser	Phe	Gln	Glu	Ala	Leu	
			20					25					30			
Ala	Ile	Tyr	Pro	Pro	Cys	Gly	Arg	Arg	Lys	Ile	Ile	Leu	Ser	Asp	Glu	

		35					40					45			
Gly	Lys	Met	Tyr	Gly	Arg	Asn	Glu	Leu	Ile	Ala	Arg	Tyr	Ile	Lys	Leu
	50					55					60				
Arg	Thr	Gly	Lys	Thr	Arg	Thr	Arg	Lys	Gln	Val	Ser	Ser	His	Ile	Gln
65					70					75					80
Val	Leu	Ala	Arg	Arg	Lys	Ser	Arg	Asp	Phe	His	Ser	Lys	Leu	Lys	Asp
				85					90					95	
Gln	Thr	Ala	Lys	Asp	Lys	Ala	Leu	Gln	His	Met	Ala	Ala	Met	Ser	Ser
			100	٠	•			105					110		
Ala	Gln	Ile	Val	Ser	Ala	Thr	Ala	Ile	His	Asn	Lys	Leu	Gly	Leu	Pro
		115					120		•			125			
Gly	lle	Pro	Arg	Pro	Thr	Phe	Pro	Gly	Ala	Pro	Gly	Phe	Trp	Pro	Gly
	130					135					140				
Met	Ile	Gln	Thr	Gly	Gln	Pro	Gly	Ser	Ser	Gln	Asp	Val	Lys	Pro	Phe
145					150					155	·		-		160
Val	Gln	Gln	Ala	Tyr	Pro	Ile	Gln	Pro	Ala	Val	Thr	Ala	Pro	Ile	Pro
				165					170					175	
Gly	Phe	Glu	Pro	Ala	Ser	Ala	Pro	Ala	Pro	Ser	Val	Pro	Ala	Trp	Gln
			180	•				185					190		
Gly	Arg	Ser	Ile	Gly	Thr	Thr	Lys	Leu	Arg	Leu	Val	Glu	Phe	Ser	Ala
		195					200		•			205			
Phe	Leu	Glu	Gln	Gln	Arg	Asp	Pro	Asp	Ser	Tyr	Asn	Lys	His	Leu	Phe
	210					215					220	l			
Val	His	Ile	Gly	His	Ala	Asn	His	Ser	Tyr	Ser	Asp	Pro	Leu	Leu	Glu
225					230					235	;				240
Can	Wo I	۸ ۵	. []~	Ana	. Gln	11^	Тъгъ	lan	Two	Dha	Dno	G111	l Tyc	Tve	G13

	245					250					255	
Gly Leu Lys	Glu Lev	Phe	Gly	Lys	Gly	Pro	Gln	Asn	Ala	Phe	Phe	Leu
	260				265					270		
Val Lys Phe	Trp Ala	. Asp	Leu	Asn	Cys	Asn	Ile	Gln	Asp	Asp	Ala	Gly
275				280		,			285			
Ala Phe Tyr	Gly Val	Thr	Ser	Gln	Tyr	Glú	Ser	Ser	Glu	Asn	Met	Thr
290			295					300				
Val Thr Cys	Ser Thi	Lys	Val	Cys	Ser	Phe	Gly	Lys	Gln	Val	Val	Glu
305	•	310					315					320
Lys Val Glu	Thr Gl	ı Tyr	Ala	Arg	Phe	Glu	Asn	Gly	Arg	Phe	Val	Tyr
·X	32	5				330					335	
Arg Ile Asn	Arg Se	r Pro	Met	Cys	Glu	Tyr	Met	Ile	Asn	Phe	Ile	His
	340				345					350		
Lys Leu Lys	His Le	u Pro	Glu	Lys	Tyr	Met	Met	Asn	Ser	Val	Leu	Glu
355				360					365			
Asn Phe Thr	· Ile Le	u Leu	Val	Val	Thr	Asn	Arg	Asp	Thr	Gln	Glu	Thr
370			375					380				
Leu Leu Cys	Met Al	a Cys	Val	Phe	Glu	Val	Ser	Asn	Ser	Glu	His	Gly
385		390					395					400
Ala Gln His	s His Il	e Tyr	Arg	Leu	Val	Lys	Asp					
	40	5				410)					
<210> 26												
<211> 1233												
<212> DNA												
<213> Homo	sapiens											
<220>												

<zz1< th=""><th>> CD</th><th>2</th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th></zz1<>	> CD	2														
<223	> (1)(1236)	,											
<400	> 26	i														
atg	gaa	agg	atg	agt	gac	tct	gca	gat	aag	cca	att	gac	aat	gat	gca	48
Met	Glu	Arg	Met	Ser	Asp	Ser	Ala	Asp	Lys	Pro	Ile	Asp	Asn	Asp	Ala	
1				5					10					15		
gaa	ggg	gtc	tgg	agc	ccc	gac	atc	gag	caa	agc	ttt	cag	gag	gcc	ctg	96
Glu	Gly	Val	${\tt Trp}$	Ser	Pro	Asp	Ile	Glu	Gln	Ser	Phe	Gln	Glu	Ala	Leu	
			20					25	•				30			
gct	atc	tat	cca	cca	tgt	ggg	agg	agg	aaa	atc	atc	tta	tca	gac	gaa	144
Ala	Ile	Tyr	Pro	Pro	Cys	Gly	Arg	Arg	Lys	Ile	Ile	Leu	Ser	Asp	Glu	
		35					40					45				
ggc	aaa	atg	tat	ggt	agg	aat	gaa	ttg	ata	gcc	aga	tac	atc	aaa	ctc	192
Gly	Lys	Met	Tyr	Gly	Arg	Asn	Glu	Leu	Ile	Ala	Arg	Tyr	Ile	Lys	Leu	
	50					55					60					
agg	aca	ggc	aag	acg	agg	acc	aga	aaa	cag	gtg	tct	agt	cac	att	cag	240
Arg	Thr	Gly	Lys	Thr	Arg	Thr	Arg	Lys	Gln	Val	Ser	Ser	His	Ile	Gln	
65					70	-				75					80	
															gat	288
Val	Leu	Ala	. Arg	Arg	Lys	Ser	Arg	Asp	Phe	His	Ser	Lys	Leu		Asp	
		-		85					90	!			-	95		
															tca	336
Gln	Thr	· Ala	Lys	Asp	Lys	Ala	Leu	Gln	His	Met	. Ala	Ala	. Met	Ser	Ser	
			100)				105					110	1		
gcc	cag	ato	gtc	tcg	gcc	act	gcc	att	cat	aac	aag	ctg	ggg	ctg	cct	384
۸1۵	Clr	. 116	. Vol	Cor	٠ ٨٦٥	Thr	۰ Δ1ء	Ila	His	Δer	Lvs	Len	ı Glv	Leu	Pro	

		115					120					125				
ggg	att	cca	cgc	ccg	acc	ttc	cca	ggg	gcg	ccg	ggg	ttc	tgg	ccg	gga	432
Gly	Ile	Pro	Arg	Pro	Thr	Phe	Pro	Gly	Ala	Pro	Gly	Phe	Trp	Pro	Gly	
	130					135					140					ì
atg	att	caa	aca	ggg	cag	cca	gga	tcc	tca	caa	gac	gtc	aag	cct	ttt	480
Met	Ile	Gln	Thr	Gly	Gln	Pro	Gly	Ser	Ser	Gln	Asp	Val	Lys	Pro	Phe	
145					150					155					160	
gtg	cag	cag	gcc	tac	ccc	atc	cag	cca	gcg	gtc	aca	gcc	ccc	att	cca	528
Val	Gln	Gln	Ala	Tyr	Pro	Ile	Gln	Pro	Ala	Val	Thr	Ala	Pro	Ile	Pro	
				165					170		*			175		
ggg	ttt	gag	cct	gca	tcg	gcc	cca	gct	ccc	tca	gtc	cct	gcc	tgg	caa	576
Gly	Phe	Glu	Pro	Ala	Ser	Ala	Pro	Ala	Pro	Ser	Val	Pro	Ala	Trp	Gln	
			180					185					190			
ggt	cgc	tcc	att	ggc	aca	acc	aag	ctt	cgc	ctg	gtg	gaa	ttt	tca	gct	624
Gly	Arg	Ser	Ile	Gly	Thr	Thr	Lys	Leu	Arg	Leu	Val	Glu	Phe	Ser	Ala	
		195					200					205				
ttt	ctc	gag	cag	cag	cga	gac	cca	gac	tcg	tac	aac	aaa	cac	ctc	ttc	672
Phe	Leu	Glu	Gln	Gln	Arg	Asp	Pro	Asp	Ser	Tyr	Asn	Lys	His	Leu	Phe	
	210					215					220				•	
gtg	cac	att	ggg	cat	gcc	aac	cat	tct	tac	agt	gac	cca	ttg	ctt	gaa	720
Val	His	Ile	Gly	His	Ala	Asn	His	Ser	Tyr	Ser	Asp	Pro	Leu	Leu	Glu	
225					230					235					240	
tca	gtg	gac	att	cgt	cag	att	tat	gao	aaa	. ttt	cct	gaa	. aag	aaa	. ggt	768
Ser	Val	Asp	Ile	Arg	Gln	Ile	Tyr	Asp	Lys	Phe	Pro	Glu	Lys	Lys	Gly	
				245					250	ı				255		
ggc	tta	aag	gaa	. ctg	ttt	gga	aag	ggo	cct	caa	aat	gcc	tto	ttc	ctc	816

Gly Leu	Lys Gl	u Leu	Phe	Gly	Lys	Gly	Pro	Gln	Asn	Ala	Phe	Phe	Leu	
	26	0				265					270			
gta aaa	ttc tg	g gct	gat	tta	aac	tgc	aat	att	caa	gat	gat	gct	ggg	864
Val Lys	Phe Tr	p Ala	Asp	Leu	Asn	Cys	Asn	Ile	Gln	Asp	Asp	Ala	Gly	
•	275				280				• ,	285				
gct ttt	tat gg	t gta	acc	agt	cag	tac	gag	agt	tct	gaa	aat	atg	aca	912
Ala Phe	Tyr Gl	y Val	Thr	Ser	Gln	Tyr	Glu	Ser	Ser	Glu	Asn	Met	Thr	
290				295					300					
gtc acc	tgt to	c acc	aaa	gtt	tgc	tcc	ttt	ggg	aag	caa	gta	gta	gaa	960
Val Thr	Cys Se	r Thr	Lys	Val	Cys	Ser	Phe	Gly	Lys	Gln	Val	Val	Glu	
305			310					315					320	
aaa gta	gag ac	g gag	tat	gca	agg	ttt	gag	aat	ggc	cga	ttt	gta	tac	1008
Lys Val	Glu Th	r Glu	Tyr	Ala	Arg	Phe	Glu	Asn	Gly	Arg	Phe	Val	Tyr	
		325					330					335		
cga ata	aac cg	c tcc	cca	atg	tgt	gaa	tat	atg	atc	aac	ttc	atc	cac	1056
Arg Ile	Asn Ar	g Ser	Pro	Met	Cys	Glu	Tyr	Met	Ile	Asn	Phe	Ile	His	
	34	n												
	בט	U				345					350		•	
aag ctc			cca	gag	aaa		atg	atg	aac	agt		ttg	gaa	1104
aag ctc Lys Leu	aaa ca	c tta				tat					gtt			1104
	aaa ca	c tta				tat					gtt			1104
	aaa ca Lys Hi 355	c tta s Leu	Pro	Glu	Lys 360	tat Tyr	Met	Met	Asn	Ser 365	gtt Val	Leu	Glu	1104 1152
Lys Leu	aaa ca Lys Hi 355 aca at	c tta s Leu t tta	Pro	Glu gtg	Lys 360 gta	tat Tyr aca	Met	Met agg	Asn	Ser 365 aca	gtt Val caa	Leu gaa	Glu	
Lys Leu aac ttc	aaa ca Lys Hi 355 aca at	c tta s Leu t tta	Pro	Glu gtg	Lys 360 gta	tat Tyr aca	Met	Met agg	Asn	Ser 365 aca	gtt Val caa	Leu gaa	Glu	
Lys Leu aac ttc Asn Phe	aaa ca Lys Hi 355 aca at Thr Il	c tta s Leu t tta e Leu	Pro ttg Leu	Glu gtg Val 375	Lys 360 gta Val	tat Tyr aca Thr	Met aac Asn	Met agg Arg	Asn gat Asp 380	Ser 365 aca Thr	gtt Val caa Gln	Leu gaa Glu	Glu act Thr	
Lys Leu aac ttc Asn Phe 370	aaa ca Lys Hi 355 aca at Thr Il	c tta s Leu t tta e Leu g gcc	Pro ttg Leu	gtg Val 375 gtg	Lys 360 gta Val ttt	tat Tyr aca Thr	Met aac Asn	Met agg Arg	Asn gat Asp 380 aat	Ser 365 aca Thr	gtt Val caa Gln	Leu gaa Glu cac	Glu act Thr	1152

```
gca caa cat cat att tac agg ctt gta aag gac
Ala Gln His His Ile Tyr Arg Leu Val Lys Asp
                405
                                     410
<210> 27
<211> 427
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 27
Ile Thr Ser Asn Glu Trp Ser Ser Pro Thr Ser Pro Glu Gly Ser Thr
                  5
                                      10
                                                           15
  1
Ala Ser Gly Gly Ser Gln Ala Leu Asp Lys Pro Ile Asp Asn Asp Ala
             20
                                  25
                                                       30
Glu Gly Val Trp Ser Pro Asp Ile Glu Gln Ser Phe Gln Glu Ala Leu
         35
                              40
                                                   45
Ala Ile Tyr Pro Pro Cys Gly Arg Arg Lys Ile Ile Leu Ser Asp Glu
     50
                          55
                                               60
Gly Lys Met Tyr Gly Arg Asn Glu Leu Ile Ala Arg Tyr Ile Lys Leu
 65
                      70
                                           75
                                                                80
Arg Thr Gly Lys Thr Arg Thr Arg Lys Gln Val Ser Ser His Ile Gln
                 85
                                      90
                                                           95
Val Leu Ala Arg Arg Lys Ala Arg Glu Ile Gln Ala Lys Leu Lys Asp
            100
                                 105
                                                      110
Gln Ala Ala Lys Asp Lys Ala Leu Gln Ser Met Ala Ala Met Ser Ser
                                                  125
        115
                             120
Ala Gln Ile Ile Ser Ala Thr Ala Phe His Ser Ser Met Ala Leu Ala
    130
                         135
                                              140
```

Arg	Gly	Pro	Gly	Arg	Pro	Ala	Val	Ser	Gly	Phe	Trp	Gln	Gly	Ala	Leu
145					150					155					160
Pro	Gly	Gln	Ala	Gly	Thr	Ser	His	Asp	Val	Lys	Pro	Phe	Ser	Gln	Gln
				165					170					175	
Thr	Tyr	Ala	Val	Gln	Pro	Pro	Leu	Pro	Leu	Pro	Gly	Phe	Glu	Ser	Pro
			180		/			185					190		
Ala	Gly	Pro	Ala	Pro	Ser	Pro	Ser	Ala	Pro	Pro	Ala	Pro	Pro	Trp	Gln
		195					200					205			
Gly	Arg	Ser	Val	Ala	Ser	Ser	Lys	Leu	Trp	Met	Leu	Glu	Phe	Ser	Ala
	210					215			-		220		,		
Phe	Leu	Glu	Gln	Gln	Gln	Asp	Pro	Asp	Thr	Tyr	Asn	Lys	His	Leu	Phe
225					230					235					240
Val	His	Ile	Gly	Gln	Ser	Ser	Pro	Ser	Tyr	Ser	Asp	Pro	Tyr	Leu	Glu
				245					250					255	
Ala	Val	Asp	Ile	Arg	Gln	Ile	Tyr	Asp	Lys	Phe	Pro	Glu	Lys	Lys	Gly
			260					265					270		
Gly	Leu	Lys	Asp	Leu	Phe	Glu	Arg	Gly	Pro	Ser	Asn	Ala	Phe	Phe	Leu
		275					280					285			
Val	Lys	Phe	Trp	Ala	Asp	Leu	Asn	Thr	Asn	Ile	Glu	Asp	Glu	Gly	Ser
	290					295					300				
Ser	Phe	Tyr	Gly	Val	Ser	Ser	Gln	Tyr	Glu	Ser	Pro	Glu	Asn	Met	Ile
305					310					315					320
Ile	Thr	Cys	Ser	Thr	Lys	Val	Cys	Ser	Phe	Gly	Lys	Gln	Val	Val	Glu
				325					330					335	
Lys	Val	Glu	Thr	Glu	Tyr	Ala	Arg	Tyr	Glu	Asn	Gly	His	Tyr	Ser	Tyr
			340					345					350		

Arg	Ile	His	Arg	Ser	Pro	Leu	Cys	Glu	Tyr	Met	Ile	Asn	Phe	Ile	His	
		355					360					365				
Lys	Leu	Lys	His	Leu	Pro	Glu	Lys	Tyr	Met	Met	Asn	Ser	Val	Leu	Glu	
	370					375					380				٠	
Asn	Phe	Thr	Ile	Leu	Gln	Val	Val	Thr	Asn	Arg	Asp	Thr	Gln	Glu	Thr	
385					390					395			/		400	
Leu	Leu	Cys	Ile	Ala	Tyr	Val	Phe	Glu	Val	Ser	Ala	Ser	Glu	His	Gly	
				405					410					415		
Ala	Gln	His	His	Ile	Tyr	Arg	Leu	Val	Lys	Glu						
			420					425						•		
<210	0> 28	3														
<21	1> 12	281														
<212	2> Di	NΑ														
<213	3> Ho	ото з	sapi	ens												
<220)>															•
<22	1> CI	S														
<223	3> (1)	(1284	4)											,	
<40	0> 28	8				٠										
att	acc	tcc	aac	gag	tgg	agc	tct	ccc	acc	tcc	cct	gag	ggg	agc	acc	48
Ile	Thr	Ser	Asn	Glu	Trp	Ser	Ser	Pro	Thr	Ser	Pro	Glu	Gly	Ser	Thr	
1				5		•			10					15		
gcc	tct	ggg	ggc	agt	cag	gca	ctg	gac	aag	ccc	atc	gac	aat	gac	gca	96
Ala	Ser	Gly	Gly	Ser	Gln	Ala	Leu	Asp	Lys	Pro	Ile	Asp	Asn	Asp	Ala	
			20					25					30			
gag	ggc	gtg	tgg	agc	ccg	gat	att	gag	cag	agt	ttc	cag	gag	gcc	ctc	144
Glu	Glv	Va.1	Trn	Ser	Pro	Asp	He	Glu	Gln	Ser	Phe	Gln	Glu	Ala	Leu	

		35					40					45				
gcc	atc	tac	ccg	ccc	tgt	ggc	agg	cgc	aaa	atc	atc	ctg	tcg	gac	gag	192
Ala	Ile	Tyr	Pro	Pro	Cys	Gly	Arg	Arg	Lys	Ile	Ile	Leu	Ser	Asp	Glu	
	50					55					60					
ggc	aag	atg	tat	ggt	cgg	aac	gag	ctg	att	gcc	cgc	tac	atc	aag	ctc	240
Gly	Lys	Met	Tyr	Gly	Arg	Asn	Glu	Leu	Ile	Ala	Arg	Tyr	Ile	Lys	Leu	
65					70					75					80	
cgg	aca	ggg	aag	acc	cgc	acc	agg	aag	cag	gtc	tcc	agc	cac	atc	cag	288
Arg	Thr	Gly	Lys	Thr	Arg	Thr	Arg	Lys	Gln	Val	Ser	Ser	His	Ile	Gln	
				85					90					95	•	
gtg	ctg	gct	cgt	cgc	aaa	gct	cgc	gag	atc	cag	gcc	aag	cta	aag	gac	336
Val	Leu	Ala	Arg	Arg	Lys	Ala	Arg	Glu	Ile	Gln	Ala	Lys	Leu	Lys	Asp	
			100					105					110			
cag	gca	gct	aag	gac	aag	gcc	ctg	cag	agc	atg	gct	gcc	atg	tcg	tct	384
Gln	Ala	Ala	Lys	Asp	Lys	Ala	Leu	Gln	Ser	Met	Ala	Ala	Met	Ser	Ser	
		115					120					125				
· gca	cag	atc	atc	tcc	gcc	acg	gcc	ttc	cac	agt	agc	atg	gcc	ctc	gcc	432
Ala	Gln	Ile	Ile	Ser	Ala	Thr	Ala	Phe	His	Ser	Ser	Met	Ala	Leu	Ala	
	130					135					140					
cgg	ggc	ccc	ggc	cgc	cca	gca	gtc	tca	ggg	ttt	tgg	caa	gga	gct	ttg	480
Arg	Gly	Pro	Gly	Arg	Pro	Ala	Val	Ser	Gly	Phe	Trp	Gln	Gly	Ala	Leu	
145					150			•		155					160	
cca	ggc	caa	gcc	gga	acg	tcc	cat	gat	gtg	aag	cct	ttc	tct	cag	caa	528
Pro	Gly	Gln	Ala	Gly	Thr	Ser	His	Asp	Val	Lys	Pro	Phe	Ser	Gln	Gln	
				165					170					175		
acc	tat	gct	gtc	cag	cct	ccg	ctg	cct	ctg	cca	ggg	ttt	gag	tct	cct	576

Thr	Tyr	Ala	Val	Gln	Pro	Pro	Leu	Pro	Leu	Pro	Gly	Phe	Glu	Ser	Pro	
			180					185					190			
gca	ggg	ccc	gcc	cca	tcg	ccc	tct	gcg	ccc	ccg	gca	ccc	cca	tgg	cag	624
Ala	Gly	Pro	Ala	Pro	Ser	Pro	Ser	Ala	Pro	Pro	Ala	Pro	Pro	Trp	Gln	
		195					200					205			,	
ggc	cgc	agc	gtg	gcc	agc	tcc	aág	ctc	tgg	atg	ttg	gag	ttc	tct	gcc	672
Gly	Arg	Ser	Val	Ala	Ser	Ser	Lys	Leu	Trp	Met	Leu	Glu	Phe	Ser	Ala	
	210					215					220					
ttc	ctg	gag	cag	cag	cag	gac	ccg	gac	acg	tac	aac	aag	cac	ctg	ttc	720
Phe	Leu	Glu	Gln	Gln	Gln	Asp	Pro	Asp	Thr	Tyr	Asn	Lys	His	Leu	Phe	
225					230				-	235					240	
gtg	cac	att	ggc	cag	tcc	agc	cca	agc	tac	agc	gac	ccc	tac	ctc	gaa	768
Val	His	He	Gly	Gln	Ser	Ser	Pro	Ser	Tyr	Ser	Asp	Pro	Tyr	Leu	Glu	
				245					250	-			-	255		
gcc	gtg	gac	atc	cgc	caa	atc	tat	gac	aaa	ttc	ccg	gag	aaa	aag	ggt	816
Ala	Val	Asp	Ile	Arg	Gln	Ile	Tyr	Asp	Lys	Phe	Pro	Glu	Lys	Lys	Gly	
			260					265					270			
gga	ctc	aag	gat	ctc	ttc	gaa	cgg	gga	ccc	tcc	aat	gcc	ttt	ttt	ctt	864
Gly	Leu	Lys	Asp	Leu	Phe	Glu	Arg	Gly	Pro	Ser	Asn	Ala	Phe	Phe	Leu	
		275					280					285				
gtg	aag	ttc	tgg	gca	gac	ctc	aac	acc	aac	atc	gag	gat	gaa	ggc	agc	912
Val	Lys	Phe	Trp	Ala	Asp	Leu	Asn	Thr	Asn	Ile	Glu	Asp	Glu	Gly	Ser	
	290					295					300					
tcc	ttc	tat	ggg	gtc	tcc	agc	cag	tat	gag	agc	ccc	gag	aac	atg	atc	960
Ser	Phe	Tyr	Gly	Val	Ser	Ser	Gln	Tyr	Glu	Ser	Pro	Glu	Asn	Met	Ile	
305					310					315					320	

atc acc tgc tcc acg aag gtc tgc tct ttc ggc aag cag gtg gtg gag	1008
Ile Thr Cys Ser Thr Lys Val Cys Ser Phe Gly Lys Gln Val Val Glu	
325 330 335	
aaa gtt gag aca gag tat gct cgc tat gag aat gga cac tac tct tac	1056
Lys Val Glu Thr Glu Tyr Ala Arg Tyr Glu Asn Gly His Tyr Ser Tyr	
340 345 350	
cgc atc cac cgg tcc ccg ctc tgt gag tac atg atc aac ttc atc cac	1104
Arg Ile His Arg Ser Pro Leu Cys Glu Tyr Met Ile Asn Phe Ile His	
355 360 365	
aag ctc aag cac ctc cct gag aag tac atg atg aac agc gtg ctg gag	1152
Lys Leu Lys His Leu Pro Glu Lys Tyr Met Met Asn Ser Val Leu Glu	
370 375 380	
aac ttc acc atc ctg cag gtg gtc acc aac aga gac aca cag gag acc	1200
Asn Phe Thr Ile Leu Gln Val Val Thr Asn Arg Asp Thr Gln Glu Thr	
385 390 395 400	
ttg ctg tgc att gcc tat gtc ttt gag gtg tca gcc agt gag cac ggg	1248
Leu Leu Cys Ile Ala Tyr Val Phe Glu Val Ser Ala Ser Glu His Gly	
405 410 415	
gct cag cac cac atc tac agg ctg gtg aaa gaa	1281
Ala Gln His His Ile Tyr Arg Leu Val Lys Glu	
420 425	
<210> 29	
<211> 435	
<212> PRT	
<213> Homo sapiens	
<400> 29	

Ile	Ala	Ser	Asn	Ser	Trp	Asn	Ala	Ser	Ser	Ser	Pro	Gly	Glu	Ala	Arg
1				5					10					15	
Glu	Asp	Gly	Pro	Glu	Gly	Leu	Asp	Lys	Gly	Leu	Asp	Asn	Asp	Ala	Glu
٠			20				-	25					30		
Gly	Val	Trp	Ser	Pro	Asp	Ile	Glu	Gln	Ser	Phe	Gln	Glu	Ala	Leu	Ala
	/	35					40					45			
Ile	Tyr	Pro	Pro	Cys	Gly	Arg	Arg	Lys	Ile	Ile	Leu	Ser	Asp	Glu	Gly
	50					55					60				
Lys	Met	Tyr	Gly	Arg	Asn	Glu	Leu	Ile	Ala	Arg	Tyr	Ile	Lys	Leu	Arg
65					70					75					80
Thr	Gly	Lys	Thr	Arg	Thr	Arg	Lys	Gln	Val	Ser	Ser	His	Ile	Gln	Val
				85					90					95	
Leu	Ala	Arg	Lys	Lys	Val	Arg	Glu	Tyr	Gln	Val	Gly	Ile	Lys	Ala	Met
			100					105					110		
Asn	Leu	Asp	Gln	Val	Ser	Lys	Asp	Lys	Ala	Leu	Gln	Ser	Met	Ala	Ser
		115	•				120					125			
Met	Ser	Ser	Ala	Gln	Ile	Val	Ser	Ala	Ser	Val	Leu	Gln	Asn	Lys	Phe
	130					135					140				
Ser	Pro	Pro	Ser	Pro	Leu	Pro	Gln	Ala	Val	Phe	Ser	Thr	Ser	Ser	Arg
145					150					155					160
Phe	Trp	Ser	Ser	Pro	Pro	Leu	Leu	Gly	Gln	Gln	Pro	Gly	Pro	Ser	Gln
				165					170					175	
Asp	Ile	Lys	Pro	Phe	Ala	Gln	Pro	Ala	Tyr	Pro	Ile	Gln	Pro	Pro	Leu
			180					185					190		
Pro	Pro	Thr	Leu	Ser	Ser	Tyr	Glu	Pro	Leu	Ala	Pro	Leu	Pro	Ser	Ala
•		195					200					205			

Ala	Ala	Ser	Val	Pro	Val	Trp	Gln	Asp	Arg	Thr	Ile	Ala	Ser	Ser	Arg
	210					215					220			•	
Leu	Arg	Leu	Leu	Glu	Tyr	Ser	Ala	Phe	Met	Glu	Val	Gln	Arg	Asp	Pro
225					230					235			••		240
Asp	Thr	Tyr	Ser	Lys	His	Leu	Phe	Val	His	Ile	Gly	Gln	Thr	Asn	Pro
				245					2 50					255	
Ala	Phe	Ser	Asp	Pro	Pro	Leu	Glu	Ala	Val	Asp	Val	Arg	Gln	Ile	Tyr
			260					265					270		
Asp	Lys	Phe	Pro	Glu	Lys	Lys	Gly	Gly	Leu	Lys	Glu	Leu	Tyr	Glu	Lys
		275					280	*				285	-		
Gly	Pro	Pro	Asn	Ala	Phe	Phe	Leu	Val	Lys	Phe	Trp	Ala	Asp	Leu	Asn
	290					295					300				
Ser	Thr	Ile	Gln	Glu	Gly	Pro	Gly	Ala	Phe	Tyr	Gly	Val	Ser	Ser	Gln
305					310					315					320
Tyr	Ser	Ser	Ala	Asp	Ser	Met	Thr	Ile	Ser	Val	Ser	Thr	Lys	Val	Cys
				325					330					335	
Ser	Phe	Gly	Lys	Gln	Val	Val	Glu	Lys	Val	Glu	Thr	Glu	Tyr	Ala	Arg
			340					345					350		
Leu	Glu	Asn	Gly	Arg	Phe	Val	Tyr	Arg	Ile	His	Arg	Ser	Pro	Met	Cys
		355					360					365			
Glu	Tyr	Met	Ile	Asn	Phe	Ile	His	Lys	Leu	Lys	His	Leu	Pro	Glu	Lys
	370					375					380				
Tyr	Met	Met	Asn	Ser	Val	Leu	Glu	Asn	Phe	Thr	Ile	Leu	Gln	Val	Val
385					390					395					400
Thr	Ser	Arg	Asp	Ser	Gln	Glu	Thr	Leu	Leu	Val	Ile	Ala	Phe	Val	Phe
				405	i				410					415	

Glu Val Ser Thr Ser Glu His Gly Ala Gln His His Val Tyr Lys Leu 420 425 430 Val Lys Asp <210> 30 <211> 1305 <212> DNA <213> Homo sapiens <220> <221> CDS <223> (1)..(1305) <400> 30 48 ata gcg tcc aac agc tgg aac gcc agc agc agc ccc ggg gag gcc cgg Ile Ala Ser Asn Ser Trp Asn Ala Ser Ser Ser Pro Gly Glu Ala Arg 1 5 10 15 96 gag gat ggg ccc gag ggc ctg gac aag ggg ctg gac aac gat gcg gag Glu Asp Gly Pro Glu Gly Leu Asp Lys Gly Leu Asp Asn Asp Ala Glu 20 25 30 144 ggc gtg tgg agc ccg gac atc gag cag agc ttc cag gag gcc ctg gcc Gly Val Trp Ser Pro Asp Ile Glu Gln Ser Phe Gln Glu Ala Leu Ala 35 40 45 192 atc tac ecg ecc tge gge egg egg aag atc atc etg tea gae gag gge Ile Tyr Pro Pro Cys Gly Arg Arg Lys Ile Ile Leu Ser Asp Glu Gly 50 55 60 240 aag atg tac ggc cga aat gag ttg att gca cgc tat att aaa ctg agg Lys Met Tyr Gly Arg Asn Glu Leu Ile Ala Arg Tyr Ile Lys Leu Arg 65 75 80 70

acg	ggg	aag	act	cgg	acg	aga	aaa	cag	gtg	tcc	agc	cac	ata	cag	gtt	288
Thr	Gly	Lys	Thr	Arg	Thr	Arg	Lys	Gln	Val	Ser	Ser	His	Ile	Gln	Val	
				85					90					95		~
cta	gct	cgg	aag	aag	gtg	cgg	gag	tac	cag	gtt	ggc	atc	aag	gcc	atg	336
Leu	Ala	Arg	Lys	Lys	Val	Arg	Glu	Tyr	Gln	Val	Gly	Ile	Lys	Ala	Met	
			100					105					110			
aac	ctg	gac	cag	gtc	tcc	aag	gac	aaa	gcc	ctt	cag	agc	atg	gcg	tcc	384
Asn	Leu	Asp	Gln	Val	Ser	Lys	Asp	Lys	Ala	Leu	Gln	Ser	Met	Ala	Ser	
		115			•		120					125				
atg	tcc	tct	gcc	cag	atc	gtc	tct	gcc	agt	gtc	ctg	cag	aac	aag	ttc	432
Met	Ser	Ser	Ala	Gln	Ile	Val	Ser	Ala	Ser	Val	Leu	Gln	Asn	Lys	Phe	
	130					135					140	*				
agc	cca	cct	tcc	cct	ctg	ccc	cag	gcc	gtc	ttc	tcc	act	tcc	tcg	cgg	480
Ser	Pro	Pro	Ser	Pro	Leu	Pro	Gln	Ala	Val	Phe	Ser	Thr	Ser	Ser	Arg	
145					150					155					160	
ttc	tgg	agc	agc	ccc	cct	ctç	ctg	gga	cag	cag	cct	gga	ccc	tct	cag	528
Phe	Trp	Ser	Ser	Pro	Pro	Leu	Leu	Gly	Gln	Gln	Pro	Gly	Pro	Ser	Gln	
				165					170				•	175		
gac	atc	aag	ccc	ttt	gca	cag	cca	gcc	tac	ccc	atc	cag	ccg	ccc	ctg	576
Asp	Ile	Lys	Pro	Phe	Ala	Gln	Pro	Ala	Tyr	Pro	Ile	Gln	Pro	Pro	Leu	
			180					185					190			:
ccg	ccg	acg	ctc	agc	agt	tat	gag	ccc	ctg	gcc	ccg	ctc	ccc	tca	gct	624
Pro	Pro	Thr	Leu	Ser	Ser	Tyr	Glu	Pro	Leu	Ala	Pro	Leu	Pro	Ser	Ala	
		195					200					205				
gct	gcc	tct	gtg	cct	gtg	tgg	cag	gac	cgt	acc	att	gcc	tcc	tcc	cgg	672
Ala	Ala	Ser	Val	Pro	Val	Trp	Gln	Asp	Arg	Thr	Ile	Ala	Ser	Ser	Arg	

	210					215					220					
ctg	cgg	ctc	ctg	gag	tat	tca	gcc	ttc	atg	gag	gtg	cag	cga	gac	cct	720
Leu	Arg	Leu	Leu	Glu	Tyr	Ser	Ala	Phe	Met	Glu	Val	Gln	Arg	Asp	Pro	
225					230			•		235					240	•
gac	acg	tac	agc	aaa	cac	ctg	ttt	gtg	cac	atc	ggc	cag	acg	aac	ccc	768
Asp	Thr	Tyr	Ser	Lys	His	Leu	Phe	Val	His	Ile	Gly	Gln	Thr	Asn	Pro	
				245		,			250					255		
gcc	ttc	tca	gać	cca	ccc	ctg	gag	gca	gta	gat	gtg	cgc	cag	atc	tat	816
Ala	Phe	Ser	Asp	Pro	Pro	Leu	Glu	Ala	Val	Asp	Val	Arg	Gln	Ile	Tyr	
			260			•		265					270			
gac	aaa	ttc	ccc	gag	aaa	aag	gga	gga	ttg	aag	gag	ctc	tat	gag	aag	864
Asp	Lys	Phe	Pro	Glu	Lys	Lys	Gly	Gly	Leu	Lys	Glu	Leu	Tyr	Glu	Lys	
		275					280					285				
ggg	ccc	cct	aat	gcc	ttc	ttc	ctt	gtc	aag	ttc	tgg	gcc	gac	ctc	aac	912
Gly	Pro	Pro	Asn	Ala	Phe	Phe	Leu	Val	Lys	Phe	Trp	Ala	Asp	Leu	Asn	
	290					295					300					
agc	acc	atc	cag	gag	ggc	ccg	gga	gcc	ttc	tat	ggg	gtc	agc	tct	cag	960
Ser	Thr	Ile	Gln	Glu	Gly	Pro	Gly	Ala	Phe	Tyr	Gly	Val	Ser	Ser	Gln	
305					310					315					320	
tac	agc	tct	gct	gat	agc	atg	acc	atc	agc	gtc	tcc	acc	aag	gtg	tgc	1008
Tyr	Ser	Ser	Ala	Asp	Ser	Met	Thr	Ile	Ser	Val	Ser	Thr	Lys	Val	Cys	
				325					330					335		
tcc	ttt	ggc	aaa	cag	gtg	gta	gag	aag	gtg	gag	act	gag	tat	gcc	agg	1056
Ser	Phe	Gly	Lys	Gln	Val	Val	Glu	Lys	Val	Glu	Thr	Glu	Tyr	Ala	Arg	
			340					345					350)		
ċte	gag	aac	ggg	cgc	ttt	gtg	tac	cgt	atc	cac	cgc	tcg	ccc	atg	tgc	1104

Leu	Glu	Asn	Gly	Arg	Phe	Val	Tyr	Arg	Ile	His	Arg	Ser	Pro	Met	Cys	
		355					360					365				
gag	tac	atg	atc	aac	ttc	atc	cac	aag	ctg	aag	cac	ctg	ccc	gag	aag	1152
Glu	Tyr	Met	Ile	Asn	Phe	Ile	His	Lys	Leu	Lys	His	Leu	Pro	Glu	Lys	
	370					375					380					
tac	atg	atg	aac	agc	gtg	ctg	gag	aac	ttc	acc	atc	ctg	cag	gtg	gtc	1200
Tyr	Met	Met	Asn	Ser	Val	Leu	Glu	Asn	Phe	Thr	Ile	Leu	Gln	Val	Val	
385					390				,	395					400	
acg	agc	cgg	gac	tcc	cag	gag	acc	ttg	ctt	gtc	att	gct	ttt	gtc	ttc	1248
Thr	Ser	Arg	Asp	Ser	Gln	Glu	Thr	Leu	Leu	Val	Ile	Ala	Phe	Val	Phe	
				405					410					415		
gaa	ı gtc	tcc	acc	agt	gag	cac	ggg	gcc	cag	cac	cat	gtc	tac	aag	ctc	1296
Glı	ı Val	Ser	Thr	Ser	Glu	His	Gly	Ala	G1n	His	His	Val	Tyr	Lys	Leu	
			420					425					430			
gto	aaa	gac	420					425					430	,		1305
	aaa Lys							425					430			1305
								425					430			1305
Va		Asp 435						425					430	•		1305
Va	l Lys	Asp 435						425					430			1305
Va. <2 <2	l Lys 10> 3 11> 1	Asp 435 1 132						425					430			1305
Va. <2 <2 <2 <2	Lys 10> 3 11> 1 12> F	Asp 435 1 132 PRT		ens				425					430			1305
Va. <2 <2 <2 <2 <2	10> 3 11> 1 12> F 13> H	Asp 435 1 132 PRT Iomo		ens				425					430			1305
Va	1 Lys 10> 3 11> 1 12> F 13> F 00> 3	Asp 435 1 132 PRT Iomo	sapi		Arg	Cys	Arg		Val	Arg	Ser	Leu			; Ser	1305
Va. <2 <2 <2 <2 <4 Me	10> 3 11> 1 12> F 13> F 00> 3 t Pro	Asp 435 1 132 PRT Iomo	sapi	. Pro		Cys	Arg		Val		Ser	Leu			; Ser	1305
Va. <2 <2 <2 <2 <4 Me	1 Lys 10> 3 11> 1 12> F 13> E 00> 3 t Pro	Asp 435 1 132 PRT Jomo 31	sapi Ala	Pro				Ala	10				Leu	ı Arg	,	1305
Va. <2 <2 <2 <2 <4 Me	1 Lys 10> 3 11> 1 12> F 13> E 00> 3 t Pro	Asp 435 1 132 PRT Jomo 31	sapi Ala	Pro 5 Val				Ala	10 Thr				Leu	Arg 15		1305

Pro	Gln	Gly	Trp	Arg	Leu	Val	Gln	Arg	Gly	Asp	Pro	Ala	Ala	Phe	Arg
		35					40					45			
Ala	Leu	Val	Ala	Gln	Cys	Leu	Val	Cys	Val	Pro	Trp	Asp	Ala	Arg	Pro
	50					55					60				
Pro	Pro	Ala	Ala	Pro	Ser	Phe	Arg	Gln	Val	Ser	Cys	Leu	Lys	Glu	Leu
65				,	70					75					80
Val	Ala	Arg	Val	Leu	Gln	Arg	Leu	Cys	Glu	Arg	Gly	Ala	Lys	Asn	Val
				85					90					95	
Leu	Ala	Phe	Gly	Phe	Ala	Leu	Leu	Asp	Gly	Ala	Arg	Gly	Gly	Pro	Pro
			100					105			*		110		
Glu	Ala	Phe	Thr	Thr	Ser	Val	Arg	Ser	Tyr	Leu	Pro	Asn	Thr	Val	Thr
		115					120					125			
Asp	Ala	Leu	Arg	Gly	Ser	Gly	Ala	Trp	Gly	Leu	Leu	Leu	Arg	Arg	Val
	130					135		•			140				
Gly	Asp	Asp	Val	Leu	Val	His	Leu	Leu	Ala	Arg	Cys	Ala	Leu	Phe	Val
145					150					155					160
Leu	Val	Ala	Pro	Ser	Cys	Ala	Tyr	Gln	Val	Cys	Gly	Pro	Pro	Leu	Tyr
				165	-				170					175	
Gln	Leu	Gly	Ala	Ala	Thr	Gln	Ala	Arg	Pro	Pro	Pro	His	Ala	Ser	Gly
			180					185			-		190		
Pro	Arg	Arg	Arg	Leu	Gly	Cys	Glu	Arg	Ala	Trp	Asn	His	Ser	Val	Arg
		195					200				•	205			٠
Glu	Ala	Gly	Val	Pro	Leu	Gly	Leu	Pro	Ala	Pro	Gly	Ala	Arg	Arg	Arg
	210					215					220				
Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Arg	Ser	Leu	Pro	Leu	Pro	Lys	Arg	Pro	Arg	Arg
225					230					235					240

|--|

Gly	Ala	Ala	Pro	Glu	Pŗo	Glu	Arg	Thr	Pro	Val	Gly	Gln	Gly	Ser	Trp
				245					250					255	
Ala	His	Pro	Gly	Arg	Thr	Arg	Gly	Pro	Ser	Asp	Arg	Gly	Phe	Cys	Val
			260					265					270		
Val	Ser	Pro	Ala	Arg	Pro	Ala	Glu	Glu	Ala	Thr	Ser	Leu	Glu	Gly	Ala
		275					280					285	/		V.
Leu	Ser	Gly	Thr	Arg	His	Ser	His	Pro	Ser	Val	Gly	Arg	Gln	His	His
	290					295					300				
Ala	Gly	Pro	Pro	Ser	Thr	Ser	Arg	Pro	Pro	Arg	Pro	Trp	Asp	Thr	Pro
305					310	,				315					320
Cys	Pro	Pro	Val	Tyr	Ala	Glu	Thr	Lys	His	Phe	Leu	Tyr	Ser	Ser	Gly
				325					330					335	
Asp	Lys	Glu	Gln	Leu	Arg	Pro	Ser	Phe	Leu	Leu	Ser	Ser	Leu	Arg	Pro
			340					345					350		
Ser	Leu	Thr	Gly	Ala	Arg	Arg	Leu	Val	Glu	Thr	Ile	Phe	Leu	Gly	Ser
		355		•			360					365			
Arg	Pro	Trp	Met	Pro	Gly	Thr	Pro	Arg	Arg	Leu	Pro	Arg	Leu	Pro	Gln
	370					375					380				
Arg	Tyr	Trp	Gln	Met	Arg	Pro	Leu	Phe	Leu	Glu	Leu	Leu	Gly	Asn	His
385					390					395					400
Ala	Gln	Cys	Pro	Tyr	Gly	Val	Leu	Leu	Lys	Thr	His	Cys	Pro	Leu	Arg
				405					410					415	
Ala	Ala	Val	Thr	Pro	Ala	Ala	Gly	Val	Cys	Ala	Arg	Glu	Lys	Pro	Gln
			420					425					430		
Gly	Ser	Val	Ala	Ala	Pro	Glu	Glu	Glu	Asp	Thr	Asp	Pro	Arg	Arg	Leu
		435					440		•			445	•		

Val	Gln	Leu	Leu	Arg	Gln	His	Ser	Ser	Pro	Trp	Gln	Val	Tyr	Gly	Phe
	450					455					460				
Val	Arg	Ala	Cys	Leu	Arg	Arg	Leu	Val	Pro	Pro	Gly	Leu	Trp	Gly	Ser
465					470					475					480
Arg	His	Asn	Glu	Arg	Arg	Phe	Leu	Arg	Asn	Thr	Lys	Lys	Phe	Ile	Ser
				485					490					495	
Leu	Gly	Lys	His	Ala	Lys	Leu	Ser	Leu	Gln	Glu	Leu	Thr	Trp	Lys	Met
			500					505					510		
Ser	Val	Arg	Asp	Cys	Ala	Trp	Leu	Arg	Arg	Ser	Pro	Gly	Val	Gly	Cys
		515					520		•			525			
Val	Pro	Ala	Ala	Glu	His	Arg	Leu	Arg	Glu	Glu	Ile	Leu	Ala	Lys	Phe
	530					535					540				
Leu	His	Trp	Leu	Met	Ser	Val	Tyr	Val	Val	Glu	Leu	Leu	Arg	Ser	Phe
545					550					555					560
Phe	Tyr	Val	Thr	Glu	Thr	Thr	Phe	Gln	Lys	Asn	Arg	Leu	Phe	Phe	Tyr
				565					570					575	
Arg	Lys	Ser	Val	Trp	Ser	Lys	Leu	Gln	Ser	Ile	Gly	Ile	Arg	Gln	His
			580					585					590		
Leu	Lys	Arg	Val	Gln	Leu	Arg	Glu	Leu	Ser	Glu	Ala	G1u	Val	Arg	Gln
		595					600					605			
His	Arg	Glu	Ala	Arg	Pro	Ala	Leu	Leu	Thr	Ser	Arg	Leu	Arg	Phe	Ile
	610					615					620				
Pro	Lys	Pro	Asp	Gly	Leu	Arg	Pro	Ile	Val	Asn	Met	Asp	Tyr	Val	Val
625					630					635					640
Gly	Ala	Arg	Thr	Phe	Arg	Arg	Glu	Lys	Arg	Ala	Glu	Arg	Leu	Thr	Ser
				645	, i		·		650	١				655	1

Arg	Val	Lys	Ala	Leu	Phe	Ser	Val	Leu	Asn	Tyr	Glu	Arg	Ala	Arg	Arg
			660					665					670		
Pro	Gly	Leu	Leu	Gly	Ala	Ser	Val	Leu	Gly	Leu	Asp	Asp	Ile	His	Arg
		675				•	680			•		685			
Ala	Trp	Arg	Thr	Phe	Val	Leu	Arg	Val	Arg	Ala	Gln	Asp	Pro	Pro	Pro
	690					695/					700			•	
Glu	Leu	Tyr	Phe	Val	Lys	Val	Asp	Val	Thr	Gly	Ala	Tyr	Asp	Thr	Ile
705					710					715					720
Pro	Gln	Asp	Arg	Leu	Thr	Glu	Val	Ile	Ala	Ser	Ile	Ile	Lys	Pro	Gln
				725					730					735	
Asn	Thr	Tyr	Cys	Val	Arg	Arg	Tyr	Ala	Val	Val	Gln	Lys	Ala	Ala	His
-			740					745					750		
Gly	His	Val	Arg	Lys	Ala	Phe	Lys	Ser	His	Val	Ser	Thr	Leu	Thr	Asp
		755					760					765			
Leu	Gln	Pro	Tyr	Met	Arg	Gln	Phe	Val	Ala	His	Leu	Gln	Glu	Thr	Ser
	770					775					780				
Pro	Leu	Arg	Asp	Ala	Val	Val	Ile	Glu	Gln	Ser	Ser	Ser	Leu	Asn	Glu
785					790					795					800
Ala	Ser	Ser	Gly	Leu	Phe	Asp	Val	Phe	Leu	Arg	Phe	Met	Cys	His	His
				805					810				-	815	
Ala	Val	Arg	Ile	Arg	Gly	Lys	Ser	Tyr	Val	Gln	Cys	Gln	Gly	Ile	Pro
			820					825			•		830		
Gln	Gly	Ser	Ile	Leu	Ser	Thr	Leu	Leu	Cys	Ser	Leu	Cys	Tyr	Gly	Asp
		835					840					845			
Met	Glu	Asn	Lys	Leu	Phe	Ala	Gly	Ile	Arg	Arg	Asp	Gly	Leu	Leu	Leu
	850					855					860				

Arg	Leu	Val	Asp	Asp	Phe	Leu	Leu	Val	Thr	Pro	His	Leu	Thr	His	Ala
865					870					875					880
Lys	Thr	Phe	Leu	Arg	Thr	Leu	Val	Arg	Gly	Val	Pro	Glu	Tyr	Gly	Cys
				885					890					895	
Val	Val	Asn	Leu	Arg	Lys	Thr	Val	Val	Asn	Phe	Pro	Val	Glu	Asp	Glu
			900					905			-		910	/	
Ala	Leu	Gly	Gly	Thr	Ala	Phe	Val	Gln	Met	Pro	Ala	His	Gly	Leu	Phe
		915					920	ē				925			
Pro	Trp	Cys	Gly	Leu	Leu	Leu	Asp	Thr	Arg	Thr	Leu	Glu	Val	Gln	Ser
	930	-				935					940				
Asp	Tyr	Ser	Ser	Tyr	Ala	Arg	Thr	Ser	Ile	Arg	Ala	Ser	Leu	Thr	Phe
945					950					955					960
Asn	Arg	Gly	Phe	Lys	Ala	Gly	Arg	Asn	Met	Arg	Arg	Lys	Leu	Phe	Gly
				965					970					975	
Val	Leu	Arg	Leu	Lys	Cys	His	Ser	Leu	Phe	Leu	Asp	Leu	Gln	Val	Asn
			980					985					990		
Ser	Leu	Gln	Thr	Val	Cys	Thr	Asn	Ile	Tyr	Lys	Ile	Leu	Leu	Leu	Gln
		995					1000					1005			
Ala	Tyr	Arg	Phe	His	Ala	Cys	Val	Leu	Gln	Leu	Pro	Phe	His	Gln	Gln
	1010					1015					1020				
Val	Trp	Lys	Asn	Pro	Thr	Phe	Phe	Leu	Arg	Val	Ile	Ser	Asp	Thr	Ala
102	5				103	0				103	5				1040
Ser	Leu	Cys	Tyr	Ser	Ile	Leu	Lys	Ala	Lys	Asn	Ala	Gly	Met	Ser	Leu
				1045					1050					1055	
Gly	Ala	Lys	Gly	Ala	Ala	Gly	Pro	Leu	Pro	Ser	Glu	Ala	Val	Gln	Trp
			1060					1065					1070		•

Leu Cys His Gln Ala Phe Leu Leu Lys Leu Thr Arg His Arg Val Thr 1075 1080 1085 Tyr Val Pro Leu Leu Gly Ser Leu Arg Thr Ala Gln Thr Gln Leu Ser 1090 1095 1100 Arg Lys Leu Pro Gly Thr Thr Leu Thr Ala Leu Glu Ala Ala Asn 1105 1110 1115 1120 Pro Ala Leu Pro Ser Asp Phe Lys Thr Ile Leu Asp 1125 1130 <210> 32 <211> 3396 <212> DNA <213> Homo sapiens <220> <221> CDS <223> (1)..(3399) <400> 32 atg ccg cgc gct ccc cgc tgc cga gcc gtg cgc tcc ctg ctg cgc agc 48 Met Pro Arg Ala Pro Arg Cys Arg Ala Val Arg Ser Leu Leu Arg Ser 1 5 10 15 cac tac ege gag gtg etg eeg etg gee aeg tte gtg egg ege etg ggg 96 His Tyr Arg Glu Val Leu Pro Leu Ala Thr Phe Val Arg Arg Leu Gly 20 25 30-144 ccc cag ggc tgg cgg ctg gtg cag cgc ggg gac ccg gcg gct ttc cgc Pro Gln Gly Trp Arg Leu Val Gln Arg Gly Asp Pro Ala Ala Phe Arg 35 40 45 192 gcg ctg gtg gcc cag tgc ctg gtg tgc gtg ccc tgg gac gca cgg ccg

Ala	Leu	Val	Ala	Gln	Cys	Leu	Val	Cys	Val	Pro	Trp	Asp	Ala.	Arg	Pro	
	50					55					60					
ссс	ccc	gcc	gcc	ccc	tcc	ttc	cgc	cag	gtg	tcc	tgc	ctg	aag	gag	ctg	240
Pro	Pro	Ala	Ala	Pro	Ser	Phe	Arg	Gln	Val	Ser	Cys	Leu	Lys	Glu	Leu	
65					70					75					80	
gtg	gcc	cga	gtg	ctg	cag	agg	ctg	\mathbf{tgc}'	gag	cgc	ggc	gcg	aag	aac	gtg	288
Val	Ala	Arg	Val	Leu	Gln	Arg	Leu	Cys	Glu	Arg	Gly	Ala	Lys	Asn	Val	
				85					90					95		
ctg	gcc	ttc	ggc	ttc	gcg	ctg	ctg	gac	ggg	gcc	cgc	ggg	ggc	ccc	ccc	336
Leu	Ala	Phe	Gly	Phe	Ala	Leu	Leu	Asp	Gly	Ala	Arg	Gly	Gly	Pro	Pro	
			100					105					110			
gag	gcc	ttc	acc	acc	agc	gtg	cgc	agc	tac	ctg	ccc	aac	acg	gtg	acc	384
Glu	Ala	Phe	Thr	Thr	Ser	Val	Arg	Ser	Tyr	Leu	Pro	Asn	Thr	Val	Thr	
		115					120					125				
gac	gca	ctg	cgg	ggg	agc	ggg	gcg	tgg	ggg	ctg	ctg	ctg	cgc	cgc	gtg	432
Asp	Ala	Leu	Arg	Gly	Ser	Gly	Ala	Trp	Gly	Leu	Leu	Leu	Arg	Arg	Val	
	130					135					140		e.			
ggc	gac	gac	gtg	ctg	gtt	cac	ctg	ctg	gca	cgc	tgc	gcg	cto	ttt	gtg	480
Gly	Asp	Asp	Val	Leu	Val	His	Leu	Leu	Ala	. Arg	Cys	Ala	Let	ı Phe	Val	
145					150	ŧ				155	i		٠.		160	•
ctg	gtg	gct	ccc	agc	tgc	gcc	tac	cag	gtg	tgc	ggg	ccg	cce	s ctg	tac	528
Leu	Val	Ala	. Pro	Ser	Cys	Ala	ı Tyr	Gln	Va.	Cys	s Gly	Pro	Pro	Let	ı Tyr	
				165		÷			170)				175	5	
cag	ctc	ggc	gct	gcc	act	cag	gcc	cgg	cec	cce	g cca	cac	gct	t agt	gga	576
Gln	Leu	Gly	Ala	ı Ala	Thr	Glr	ı Ala	a Arg	Pro	Pro	Pro	His	s Ala	a Ser	Gly	
			180)				185	<u>,</u>				190)		

ccc	cga	agg	cgt	ctg	gga	tgc	gaa	cgg	gcc	tgg	aac	cat	agc	gtc	agg	624
Pro	Arg	Arg	Arg	Leu	Gly	Cys	Glu	Arg	Ala	Trp	Asn	His	Ser	Val	Arg	
		195					200					205				
gag	gcc	ggg	gtc	ccc	ctg	ggc	ctg	cca	gcc	ccg	ggt	gcg	agg	agg	cgc	672
Glu	Ala	Gly	Val	Pro	Leu	Gly	Leu	Pro	Ala	Pro	Gly	Ala	Arg	Arg	Arg	;
	210					215					220					/
ggg	ggc	agt	gcc	agc	cga	agt	ctg	ccg	ttg	ccc	aag	agg	ccc	agg	cgt	720
Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Arg	Ser	Leu	Pro	Leu	Pro	Lys	Arg	Pro	Arg	Arg	
225					230		•			235				٠	240	
ggc	gct	gcc	cct	gag	ccg	gag	cgg	acg	ccc	gtt	ggg	cag	ggg	tcc	tgg	768
Gly	Ala	Ala	Pro	Glu	Pro	Glu	Arg	Thr	Pro	Val	Gly	Gln	Gly	Ser	Trp	
				245					250					255		
gcc	cac	ccg	ggc	agg	acg	cgt	gga	ccg	agt	gac	cgt	ggt	ttc	tgt	gtg	816
Ala	His	Pro	Gly	Arg	Thr	Arg	Gly	Pro	Ser	Asp	Arg	Gly	Phe	Cys	Val	
			260					265					270			
gtg	tca	cct	gcc	aga	ccc	gcc	gaa	gaa	gcc	acc	tct	ttg	gag	ggt	gcg	864
Val	Ser	Pro	Ala	Arg	Pro	Ala	Glu	Glu	Ala	Thr	Ser	Leu	Glu	Gly	Ala	
		275					280					285				
ctc	tct	ggc	acg	cgc	cac	tcc	cac	cca	tcc	gtg	ggc	cgc	cag	cac	cac	912
Leu	Ser	Gly	Thr	Arg	His	Ser	His	Pro	Ser	Val	Gly	Arg	Gln	His	His	
	290					295					300		٠			•
gcg	ggc	ccc	cca	tcc	aca	tcg	cgg	cca	cca	cgt	ccc	tgg	gac	acg	cct	960
Ala	Gly	Pro	Pro	Ser	Thr	Ser	Arg	Pro	Pro	Arg	Pro	Trp	Asp	Thr	Pro	
305					310					315					320	
tgt	ccc	ccg	gtg	tac	gcc	gag	acc	aag	cac	ttc	ctc	tac	tcc	tca	ggc	1008
Cys	Pro	Pro	Val	Tyr	Ala	Glu	Thr	Lys	His	Phe	Leu	Tyr	Ser	Ser	Gly	

				325				•	330					335		
gac	aag	gag	cag	ctg	cgg	ccc	tcc	ttc	cta	ctc	agc	tct	ctg	agg	ccc	1056
Asp	Lys	Glu	Gln	Leu	Arg	Pro	Ser	Phe	Leu	Leu	Ser	Ser	Leu	Arg	Pro	
			340					345					350			
agc	ctg	act	ggc	gct	cgg	agg	ctc	gtg	gag	acc	atc	ttt	ctg	ggt	tcc	1104
Ser	Leu	Thr	Gly	Ala	Arg	Arg	Leu	Val	Glu	Thr	Ile	Phe	Leu	Gly	Ser	
		355			•		360					365			•	
agg	ccc	tgg	atg	cca	ggg	act	ccc	cgc	agg	ttg	ccc	cgc	ctg	ccc	cag	1152
Arg	Pro	Trp	Met	Pro	Gly	Thr	Pro	Arg	Arg	Leu	Pro	Arg	Leu	Pro	Gln	
	370					375					380			*		
cgc	tac	tgg	caa	atg	cgg	ccc	ctg	ttt	ctg	gag	ctg	ctt	ggg	aac	cac	1200
Arg	Tyr	Trp	Gln	Met	Arg	Pro	Leu	Phe	Leu	Glu	Leu	Leu	Gly	Asn	His	
385					390					395					400	
gcg	cag	tgc	ccc	tac	ggg	gtg	ctc	ctc	aag	acg	cac	tgc	ccg	ctg	cga	1248
Ala	Gln	Cys	Pro	Tyr	Gly	Val	Leu	Leu	Lys	Thr	His	Cys	Pro	Leu	Arg	
				405					410					415		,
										gcc						1296
Ala	Ala	Val		Pro	Ala	Ala	Gly		Cys	Ala	Arg	Glu		Pro	Gln	
		,	420					425					430			
															ctg	1344
Gly	Ser		Ala	Ala	Pro	Glu		Glu	Asp	Thr	Asp		Arg	Arg	Leu	
•		435					440					445				
gtg	cag	ctg	ctc	cgc	cag	cac	agc	agc	ccc	tgg	cag	gtg	tac	ggc	ttc	1392
Val		Leu	Leu	Arg	Gln		Ser	Ser	Pro	Trp	Gln	Val	Tyr	Gly	Phe	
	450					455			•		460					
gtg	cgg	gcc	tgc	ctg	cgc	cgg	ctg	gtg	ccc	cca	ggc	ctc	tgg	ggc	tcc	1440

Val	Arg	Ala	Cys	Leu	Arg	Arg	Leu	Val	Pro	Pro	Gly	Leu	Trp	Gly	Ser	
465					470					475					480	
agg	cac	aac	gaa	cgc	cgc	ttc	ctc	agg	aac	acc	aag	aag	ttc	atc	tcc	1488
Arg	His	Asn	Glu	Arg	Arg	Phe	Leu	Arg	Asn	Thr	Lys	Lys	Phe	Ile	Ser	
				485					490	•				495		
ctg	ggg	aag	cat	gcc	aag	ctc	tcg	ctg	cag	gag	ctg	acg	tgg	aag	atg	1536
Leu	Gly	Lys	His	Ala	Lys	Leu	Ser	Leu	Gln	Glu	Leu	Thr	Trp	Lys	Met	
			500					505					510			
agc	gtg	cgg	gac	tgc	gct	tgg	ctg	cgc	agg	agc	cca	ggg	gtt	ggc	tgt	1584
Ser	Val	Arg	Asp	Cys	Ala	Trp	Leu	Arg	Arg	Ser	Pro	Gly	Val	Gly	Cys	
		515					520					525				
gtt	ccg	gcc	gca	gag	cac	cgt	ctg	cgt	gag	gag	atc	ctg	gcc	aag	ttc	1632
Val	Pro	Ala	Ala	Glu	His	Arg	Leu	Arg	Glu	Glu	Ile	Leu	Ala	Lys	Phe	
	530					535					540					
ctg		tgg	ctg	atg	agt		tac	gtc	gtc	gag		ctc	agg	tct	ttc	1680
_	cac		ctg Leu			gtg					ctg					1680
_	cac					gtg					ctg					1680
Leu 545	cac	Trp		Met	Ser 550	gtg Val	Tyr	Val	Val	Glu 555	ctg Leu	Leu	Arg	Ser	Phe 560	1680 1728
Leu 545 ttt	cac His	Trp	Leu	Met	Ser 550 acc	gtg Val	Tyr ttt	Val caa	Val aag	Glu 555 aac	ctg Leu	Leu	Arg ttt	Ser ttc	Phe 560 tac	
Leu 545 ttt	cac His	Trp	Leu acg	Met	Ser 550 acc	gtg Val	Tyr ttt	Val caa	Val aag	Glu 555 aac	ctg Leu	Leu	Arg ttt	Ser ttc	Phe 560 tac	
Leu 545 ttt Phe	cac His tat Tyr	Trp gtc Val	Leu acg	Met gag Glu 565	Ser 550 acc Thr	gtg Val acg Thr	Tyr ttt Phe	Val caa Gln	Val aag Lys 570	Glu 555 aac Asn	ctg Leu agg Arg	Leu ctc Leu	Arg ttt Phe	Ser ttc Phe 575	Phe 560 tac Tyr	
Leu 545 ttt Phe	cac His tat Tyr	Trp gtc Val	Leu acg Thr	gag Glu 565 tgg	Ser 550 acc Thr	gtg Val acg Thr	Tyr ttt Phe ttg	Val caa Gln caa	Val aag Lys 570 agc	Glu 555 aac Asn	ctg Leu agg Arg	Leu ctc Leu atc	Arg ttt Phe	Ser ttc Phe 575 cag	Phe 560 tac Tyr	1728
Leu 545 ttt Phe	cac His tat Tyr	Trp gtc Val	Leu acg Thr	gag Glu 565 tgg	Ser 550 acc Thr	gtg Val acg Thr	Tyr ttt Phe ttg	Val caa Gln caa	Val aag Lys 570 agc	Glu 555 aac Asn	ctg Leu agg Arg	Leu ctc Leu atc	Arg ttt Phe	Ser ttc Phe 575 cag	Phe 560 tac Tyr	1728
Leu 545 ttt Phe cgg Arg	cac His tat Tyr aag Lys	Trp gtc Val agt Ser	Leu acg Thr gtc Val	gag Glu 565 tgg Trp	Ser 550 acc Thr agc Ser	gts Val acg Thr aag Lys	Tyr ttt Phe ttg Leu	Val caa Gln caa Gln 585	Val aag Lys 570 agc Ser	Glu 555 aac Asn att Ile	ctg Leu agg Arg gga Gly	Leu ctc Leu atc Ile	Arg ttt Phe aga Arg 590	ttc Phe 575 cag Gln	Phe 560 tac Tyr cac His	1728
Leu 545 ttt Phe cgg Arg	cac His tat Tyr aag Lys	Trp gtc Val agt Ser	acg Thr gtc Val 580	Met gag Glu 565 tgg Trp cag	Ser 550 acc Thr agc Ser	gtg Val acg Thr aag Lys	Tyr ttt Phe ttg Leu gag	Val caa Gln caa Gln 585 ctg	Val aag Lys 570 agc Ser tcg	Glu 555 aac Asn att Ile	ctg Leu agg Arg gga Gly	Leu ctc Leu atc Ile	Arg ttt Phe aga Arg 590 gtc	Ser ttc Phe 575 cag Gln	Phe 560 tac Tyr cac His	1728 1776

cat	cgg	gaa	gcc	agg	ссс	gcc	ctg	ctg	acg	tcc	aga	ctc	cgc	ttc	atc	1872
His	Arg	Glu	Ala	Arg	Pro	Ala	Leu	Leu	Thr	Ser	Arg	Leu	Arg	Phe	Ile	
	610					615					620					
ccc	aag	cct	gac	ggg	ctg	cgg	ccg	att	gtg	aac	atg	gac	tac	gtc	gtg	1920
Pro	Lys	Pro	Asp	Gly	Leu	Arg	Pro	Ile	Val	Asn	Met	Asp	Tyr	Val	Val	
625					630					635					640	
gga	gcc	aga	acg	ttc	cgc	aga	gaa	aag	agg	gcc	gag	cgt	ctc	acc	tcg	1968
Gly	Ala	Arg	Thr	Phe	Arg	Arg	Glu	Lys	Arg	Ala	Glu	Arg	Leu	Thr	Ser	
				645					650			•		655		
agg	gtg	aag	gca	ctg	ttc	agc	gtg	ctc	aac	tac	gag	cgg	gcg	cgg	cgc	2016
Arg	Val	Lys	Ala	Leu	Phe	Ser	Val	Leu	Asn	Tyr	Glu	Arg	Ala	Arg	Arg	
	•		660					665					670			
ccc	ggc	ctc	ctg	ggc	gcc	tct	gtg	ctg	ggc-	ctg	gac	gat	atc	cac	agg	2064
Pro	Gly	Leu	Leu	Gly	Ala	Ser	Val	Leu	Gly	Leu	Asp	Asp	Ile	His	Arg	
		675					680					685				
gcc	tgg	cgc	acc	ttc	gtg	ctg	cgt	gtg	cgg	gcc	cag	gac	ccg	ccg	cct	2112
Ala	Trp	Arg	Thr	Phe	Val	Leu	Arg	Val	Arg	Ala	Gln	Asp	Pro	Pro	Pro	
	690					695					700					
gag	ctg	tac	ttt	gtc	aag	gtg	gat	gtg	acg	ggc	gcg	tac	gac	acc	atc	2160
Glu	Leu	Tyr	Phe	Val	Lys	Val	Asp	Val	Thr	Gly	Ala	Tyr	Asp	Thr	Ile	
705					710					715					720	
ccc	cag	gac	agg	ctc	acg	gag	gtc	atc	gcc	agc	atc	atc	aaa	ccc	cag	2208
Pro	Gln	Asp	Arg	Leu	Thr	Glu	Val	Ile	Ala	Ser	Ile	Ile	Lys	Pro	Gln	
				725					730					735	•	
aac	acg	tac	tgc	gtg	cgt	cgg	tat	gcc	gtg	gtc	cag	aag	gcc	gcc	cat	2256
Asn	Thr	Tyr	Cys	Val	Arg	Arg	Tyr	Ala	Val	Val	Gln	Lys	Ala	Ala	His	

•			740					745					750			
ggg	cac	gtc	cgc	aag	gcc	ttc	aag	agc	cac	gtc	tct	acc	ttg	aca	gac	2304
Gly	His	Val	Arg	Lys	Ala	Phe	Lys	Ser	His	Val	Ser	Thr	Leu	Thr	Asp	
		755					760					765				٠
ctc	cag	ccg	tac	atg	cga	cag	ttc	gtg	gct	cac	ctg	cag	gag	acc	agc	2352
Leu	Gln	Pro	Tyr	Met	Arg	Gln	Phe	Val	Ala	His	Leu	Gln	Glu	Thr	Ser	
	770					775					780					
ccg	ctg	agg	gat	gcc	gtc	gtc	atc	gag	cag	agc	tcc	tcc	ctg	aat	gag	2400
Pro	Leu	Arg	Asp	Ala	Val	Val	Ile	Glu	Gln	Ser	Ser	Ser	Leu	Asn	Glu	
785					790		-			795					800	
gcc	agc	agt	ggc	ctc	ttc	gac	gtc	ttc	cta	cgc	ttc	atg	tgc	cac	cac	2448
Ala	Ser	Ser	Gly	Leu	Phe	Asp	Val	Phe	Leu	Arg	Phe	Met	Cys	His	His	
				805					810					815		
gcc	gtg	cgc	atc	agg	ggc	aag	tcc	tac	gtc	cag	tgc	cag	ggg	atc	ccg	2496
Ala	Val	Arg	Ile	Arg	Gly	Lys	Ser	Tyr	Val	Gln	Cys	Gln	Gly	Ile	Pro	
			820					825					830			
cag	ggc	tcc	atc	ctc	tcc	acg	ctg	ctc	tgc	agc	ctg	tgc	tac	ggc	gac	2544
Gln	Gly	Ser	Ile	Leu	Ser	Thr	Leu	Leu	Cys	Ser	Leu	Cys	Tyr	Gly	Asp	
٠.		835					840					845				
atg	gag	aac	aag	ctg	ttt	gcg	ggg	att	cgg	cgg	gac	ggg	ctg	ctc	ctg	2592
Met	Glu	Asn	Lys	Leu	Phe	Ala	Gly	Ile	Arg	Arg	Asp	Gly	Leu	Leu	Leu	
	850					855					860					,
cgt	ttg	gtg	gat	gat	ttc	ttg	ttg	gtg	aca	cct	cac	ctc	acc	cac	gcg	2640
Arg	Leu	Val	Asp	Asp	Phe	Leụ	Leu	Val	Thr	Pro	His	Leu	Thr	His	Ala	,
865					870				•	875					880	
aaa	acc	ttc	ctc	agg	acc	ctg	gtc	cga	ggt	gtc	cct	gag	tat	ggc	tgc	2688

Lys	Thr	Phe	Leu	Arg	Thr	Leu	Val	Arg	Gly	Val	Pro	Glu	Tyr	Gly	Cys	
				885					890					895		
gtg	gtg	aac	ttg	cgg	aag	aca	gtg	gtg	aac	ttc	cct	gta	gaa	gac	gag	2736
Val	Val	Asn	Leu	Arg	Lys	Thr	Val	Val	Asn	Phe	Pro	Val	Glu	Asp	Glu	
			900					905					910			
gcc	ctg	ggt	ggc	acg	gct	ttt	gtt	cag	atg	ccg	gcc	cac	ggc	cta	ttc	2784
Ala	Leu	Gly	Gly	Thr	Ala	Phe	Val	Gln	Met	Pro	Ala	His	Gly	Leu	Phe	
		915	÷				920					925				
ccc	tgg	tgc	ggc	ctg	ctg	ctg	gat	acc	cgg	acc	ctg	gag	gtg	cag	agc	2832
Pro	Trp	Cys	Gly	Leu	Leu	Leu	Asp	Thr	Arg	Thr	Leu	Glu	Val	Gln	Ser	
	930					935					940					
gac	tac	tcc	agc	tat	gcc	cgg	acc	tçc	atc	aga	gcc	agt	ctc	acc	ttc	2880
Asp	Tyr	Ser	Ser	Tyr	Ala	Arg	Thr	Ser	Ile	Arg	Ala	Ser	Leu	Thr	Phe	
945					950					955					960	
aac	cgc	ggc	ttc	aag	gct	ggg	agg	aac	atg	cgt	cgc	aaa	ctc	ttt	ggg	2928
Asn	Arg	Gly	Phe	Lys	Ala	Gly	Arg	Asn	Met	Arg	Arg	Lys	Leu	Phe	Gly	
- 2				965					970					975		
gtc	ttg	cgg	ctg	aag	tgt	cac	agc	ctg	ttt	ctg	gat	ttg	cag	gtg	aac	2976
Val	Leu	Arg	Leu	Lys	Cys	His	Ser	Leu	Phe	Leu	Asp	Leu	Gĺn	Val	Asn	
			980		•			985		٠			990			
agc	ctc	cag	acg	gtg	tgc	acc	aac	atc	tac	aag	atc	ctc	ctg	ctg	cag	3024
Ser	Leu	Gln	Thr	Val	Cys	Thr	Asn	Ile	Tyr	Lys	Ile	Leu	Leu	Leu	Gln	
		995					100	0				1	005			
gcg	tac	agg	ttt	cac	gca	tgt	gtg	ctg	cag	ctc	cca	ttt	cat	cag	caa	3072
Ala	Tyr	Arg	Phe	His	Ala	Cys	Val	Leu	Gln	Leu	Pro	Phe	His	Gln	Gln	
	101	0 -				1	015					102	0			

gtt tgg aag	aac ccc	aca	ttt	ttc	ctg	cgc	gtc	atc	tct	gac	acg	gcc	3120
Val Trp Lys	Asn Pro	Thr	Phe	Phe	Leu	Arg	Val	Ile	Ser	Asp	Thr	Ala	
1025		10	30					1035	j .				1040
tcc ctc tgc	tac tcc	atc	ctg	aaa	gcc	aag	aac	gca	ggg	atg	tcg	ctg	3168
Ser Leu Cys	Tyr Ser	Ile	Leu	Lys	Ala	Lys	Asn	Ala	Gly	Met	Ser	Leu	
	104	5				10	50					1055	
ggg gcc aag	ggc gcc	gcc	ggc	cct	ctg	ccc	tcc	gag	gcc	gtg	cag	tgg	3216
Gly Ala Lys	Gly Ala	Ala	Gly	Pro	Leu	Pro	Ser	Glu	Ala	Val	Gln	Trp	
	1060				10)65					1070)	
ctg tgc cac	caa gca	ttc	ctg	ctc	aag	ctg	act	cga	cac	cgt	gtc	acc	3264
Leu Cys His	Gln Ala	Phe	Leu	Leu	Lys	Leu	Thr	Arg	His	Arg	Val	Thr	
107	5 .			10	080					108	5		
tac gtg cca	ctc ctg	ggg	tca	ctc	agg	aca	gcc	cag	acg	cag	ctg	agt	3312
Tyr Val Pro	Leu Leu	Gly	Ser	Leu	Arg	Thr	Ala	Gln	Thr	Gln	Leu	Ser	
1090			10	95					110	0 ,			
cgg aag ctc	ccg ggg	acg	acg	ctg	act	gcc	ctg	gag	gcc	gca	gcc	aac	3360
Arg Lys Leu	Pro Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Ala	Leu	Glu	Ala	Ala	Ala	Asn	
1105		11	10		-			111					1120
ccg gca ctg	ccc tca	gac	ttc	aag	acc	atc	ctg	gac					3396
Pro Ala Leu	Pro Ser	Asp	Phe	Lys	Thr	Ile	Leu	Asp					
	112	25				1	130						
<210> 33													
<211> 21													•
<212> DNA													
<213> Artif	icial Se	quenc	e										
<220>				•									

<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesize	ed primer
sequence	
<400> 33	
ttggcttcca ggccataatt g	21
<210> 34	•
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesize	ed primer
sequence	
<400> 34	
aagagggcag atctatcgga	20
<210> 35	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	v
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesiz	ed primer
sequence	
<400> 35	
atggatetee tgaaggtget	20
<210> 36	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	

<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized	l primer
sequence	
<400> 36	
aagagggcag atctatcgga	20
<210> 37	
<211> 23	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized	d primer
sequence	
<400> 37	
ggaagagtga gcggccatca agg	23
<210> 38	
<211> 22	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesize	d primer
sequence	
<400> 38	
ctgctggaga ggttattcct cg	22
<210> 39	
<211> 24	
<212> DNA	

<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesiz	zed primer
sequence	
<400> 39	
gccaacacca acctgtccaa gttc	24
<210> 40	
<211> 24	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesis	zed primer
sequence	
<400> 40	
tgcaaaggct ccaggtctga gggc	24
<210> 41	
<211> 19	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	·
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesi	zed primer
sequence	
<400> 41	
ctctctctcc tcaggacaa	19
<210> 42	
<211> 22	

<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized p	primer
sequence	•
<400> 42 / .	
tggagcaaaa cagaatggct gg	22
<210> 43	
<211> 24	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized	primer
sequence	
<400> 43	
ctgagatgtc tctctctct ttag	24
<210> 44	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized	primer
sequence	
<400> 44	
acaatgactg atgagagatg	20
<210> 45	

<211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer sequence <400> 45 cagacctgaa ggagacct 18 <210> 46 <211> 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer sequence <400> 46 gtcagcgtaa acagttgc 18 <210> 47 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer sequence <400> 47 gccaagaagc ggatagaagg 20

```
<210> 48
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 48
                                                                      20
ctgtggttca gggctcagtc
<210> 49
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 49
cagtggagct ggacaaagcc
                                                                      20
<210> 50
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 50
```

tagcgacggt tctggaacca	20
<210> 51	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized 1	primer
sequence	
<400> 51	
ctgtcatctc actatgggca	20
<210> 52	•
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized p	primer
sequence	
<400> 52	
ccaagtccga gcaggaattt	20
<210> 53	
<211> 20 .	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	4
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized p	primer
sequence	

<400> 53	
aagacgtcaa gccctttgtg	20
<210> 54	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized p	rimer
sequence	
<400> 54	
aaaggagcac actttggtgg	20
<210> 55	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized p	rimer
sequence	
<400> 55	
agcaagaata cgatgccatc	20
<210> 56	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223>Description of Artificial Sequence: artificially	

synchesized primer sequence	
<400> 56	
gaaggggtgg tggtacggtc	20
<210> 57	
<211> 20	
<212> DNA /	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized	primer
sequence	
<400> 57	
tgggaatggc tatgtcagtg	20
<210> 58	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	t
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized	primer
sequence	
<400> 58	
ctggtaatct gtgttgtagg	20
<210> 59	•
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
∠990\	

<pre><223> Description of Artificial Sequence:</pre>	artificially	synthesized	prime
sequence			
<400> 59			
caagggcctc tccaaacttg			20
<210> 60	•		
<211> 20	/		
<212> DNA			
<213> Artificial Sequence			
<220>			
<223> Description of Artificial Sequence:	artificially	synthesized	prime
sequence			
<400> 60	·		•
gccccagaga cagcattcca			20